CATALYST FOR OLEFIN POLYMERIZATION AND POLYMERIZATION OF THE SAME

Publication number: JP10330412 (A)

Publication date: 1998-12-15

Inventor(s): Applicant(s): SUGIMURA KENJI; SAITO JUNJI; FUJITA TERUNORI

MITSUI CHEMICALS INC

Classification: - international:

C08F4/642: C08F4/659: C08F4/6592: C08F10/00: C08F4/00: C08F10/00: (IPC1-

7): C08F4/642; C08F10/00

- European:

Application number: JP19970137250 19970527

Priority number(s): JP19970137250 19970527

Abstract of JP 10330412 (A)

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a catalyst having excellent polymerization activity and useful for producing an olefin polymer having wide molecular weight distribution and excellent moldability by making the catalyst contain a specific transition metal compound, a transition metal amide compound and an organic metal compound, etc. SOLUTION: This catalyst contains (A) a group IV transition metal compound containing a ligand having cyclopentadienyl skeleton, (B) a transition metal amide compound of the formula: [(R3 Si)2 N]k MKj-k M is a group III to VI transition metal; (j) is a valence number of M; (k) is an integer of 1 to (j); R is a hydrocarbon, etc.; X is a halogen, etc.) or formula I R' and R" are each a hydrocarbon, etc.; A is a group 13 to group 16 atom in the periodic table; E is a group containing C, H, etc.; (m) is 0-2; (n) is 1-5; (p) is 0-4) and (C) at least one kind selected from (C1) an organic metal compound, (C2) an organic aluminumoxy compound and (C3) a compound forming an ion pair with the component A or the component B, in an amount of 10<-7> to 10<-4> mol of the component A per 1 L of the reaction volume and a molar ratio of (the component B/the component A) of 0.05-50.

Data supplied from the esp@cenet database — Worldwide

[Cited Reference 1]

(TRANSLATION)

Japanese Patent Office

Official Laid - Open Patent Gazette

Japanese Laid - Open Patent Publication

(Kokai) No. Hei. 10 - 330412

Laid - Open Date: December 15, 1998

Application No. Hei. 9 - 137250

Application Date: May 27, 1997

Inventors: Kenji Sugimura (phonetic) et al

Applicant: Mitsui Kagaku K. K. (phonetic)

Title of Invention: A catalyst for the polymerization of olefins and the process for the polymerization of olefins

What is claimed

[Claim 1] A catalyst for the polymerization of olefins which comprises at least one kind of compound selected from

- (A) a transition metal compound of Group 4 of the Periodic Table containing a ligand having a cyclopentadienyl skeleton,
- (B) a transition metal amide compound represented by the under mentioned general formula
 (1) or (I 1);

(in which M stands for a transition metal atom of the Groups 3 to 6 of the Periodic Table, j stands for the valence of the transition metal atom M, k stands for an integer of 1 to j, R stands for the same or mutually different hydrocarbon radical or hydrocarbon halide radical, two of R's may be mutually linked together thus to form a ring, X stands for a hydrocarbon atom, a halogen atom, a hydrocarbon radical having 1 to 20 carbon atoms, a hydrocarbon halide radical having 1 to 20 carbon atoms, an oxygen - containing radical, a sulfur - containing radical or a silicon - containing radical, and when j - k are greater than 2, these can be the same or different from each other),

[Chem. 1]

(in which M stands for a transition metal atom of the Groups 3 to 6 of the Periodic Table, R' and R" can be the same or different from each other and stand for a hydrogen atom, a hydrocarbon radical, a hydrocarbon halide radical, an organic silyl radical or a substituent having at least one kind of element selected from nitrogen, oxygen, phosphor, sulfur and silicon, m stands for an integer in the range of 0 to 2, n stands for an integer in the range of 1 to 5, A stands for an atom of the Group 13 to 16 of the Periodic Table, and when n is greater than 2, the plurality of A's can be the same or different from each other, and E stands for a substituent having at least one kind of element selected from carbon, hydrogen, oxygen, halogen, nitrogen, sulfur phosphor, boron and silicon, and when the plurality of radicals represented by E are existent, the plurality of radicals represented by E can be the same or different from each other, and further more than two of the radicals represented by E's can be linked together to form a ring.

- (C) (C 1) an organic metal compound,
- (C 2) an organic aluminum oxy compound, and
- (C 3) a compound that forms a pair of ions by the reaction with the transition metal compound (A) or a transition metal amide compound (B).

[Claim 2]: A process for the polymerization of olefins which is characterized in that olefins are polymerized or copolymerized in the presence of the catalyst for the polymerization of olefins as claimed in Claim 1.

Partial English translation of the pertinent portion on page 5, right middle column to left lower column:

Paragraph [0032] Further in the zirconium compounds as mentioned above, it is possible to mention such a kind of compound that is obtained by substituting zirconium with titanium or hafnium. As the transition metal compound in which a ligand having two cyclopentadienyl

skeletons, it is possible to mention, for example, the compound represented by the under - mentioned formula (II - 3).

Paragraph [0033] [Chem. 3]

Paragraph [0034] In the formula, M' stands for the transition metal atom of the Group 4 of the Periodic Table, to be more concrete, it is zirconium, titanium or hafnium, and it is preferably zirconium, R³, R³, R⁷ and R⁸ can be the same or different from each other and stand for a hydrocarbon radical having 1 to 20 carbon atoms, a hydrocarbon halide radical having 1 to 20 carbon atoms, a sulfur - containing radical, a silicon - containing radical, a nitrogen - containing radical, a phosphor - containing radical, a halogen atom or a hydrogen atom. Among the radicals represented by R³, R³, R³ and R³, part of mutually adjacent radicals can be linked together and form a ring together with the carbon atoms linked with the radicals thereof. By the way, R³, R³, R³ and R³ can be the same radicals or different from each other. Among the radicals represented by the R, those having the same suffixes show a preferable combination in the case that these inherit them and form a ring.

Partial English translation of the pertinent portion on page 32, right upper column:

Paragraph [0191] (D) Fine particle - like carrier:

The fine particle - like carrier (D) used in the present invention is an inorganic or organic compound, a grainy or fine particle - like solid matter having a particle diameter in the range of 10 to 300 μ m, preferably in the range of 20 to 200 μ m. Among these, as the inorganic compounds, a porous oxide is preferred, and to be concrete, it is possible to mention SiO₂, AlaO₃, MgO, ZrO, TiO₂, BsO₃, CaO, ZnO, BaO, ThO₂ and so on, or the mixture containing these, for example, it is possible to exemplify SiO₂ - MgO, SiO₂ - Ala O SiO₂ - TiO₂, SiO₂ - V₂ O₃, SiO₂ - C₁₂O₃, SiO₂ - TiO₃, SiO₂ - TiO₃ - MgO and so on. Among these, those

comprising, as the main component, at least one kind selected from ${\rm SiO_2}$ and ${\rm Al}_2{\rm O}_3$ are preferable.

Paragraph [0198] Further in the case of the solid catalytic component in which component (A) and component (C) are supported on the above - mentioned component (D), the solid catalytic component in which component (B) and component (C) are supported on the above - mentioned component (D) and the solid catalytic component in which component (A) and component (B) and component (C) are supported on the above - mentioned component (D), olefins can be preliminarily polymerized and further a catalytic component is further carried on the preliminarily polymerized solid catalytic component.

(51) Int.Cl.5 C08F 4/642 10/00

FΙ

C08F 4/642 10/00

		香堂前次	木胡水 阿米項の数2 OL (至 50 貝)
(21)出願番号	特膜平9-137250	(71)出額人	000005887 三并化学株式会社
(22) 山鎮日	平成9年(1997)5月27日		東京都千代田区震が関三丁目2番5号
		(72)発明者	杉 村 健 則 山口県弘到郡和木町和木六丁目1番2号 三井石油化学工業株式会社内
		(72)発明者	斎 藤 純 治 山口県弘到郡和木町和木六丁目1番2号 三井石油化学工業株式会社内
		(72)発明者	藤 田 照 典 山口県玖珂脳和木町和木六丁目1番2号 三井石油化学工業株式会社内
		(74)代理人	弁理士 鈴木 俊一郎

(54) 【発明の名称】 オレフィン重合用触媒およびオレフィンの重合方法

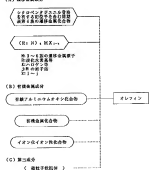
體別配号

(57)【要約】

【課題】高い重合活性を有し、分子量分布が広く成形性 に優れたオレフィン (共) 重合体が得られるようなオレ フィン重合用触媒およびオレフィンの重合方法を提供す ること。

【解決手段】オレフィン重合用触媒は、(A)シクロペ ンタジエニル骨格を有する配位子を含む周期表第4族の 遷移金属化合物と、(B)(R2N)k MXi-k (Mは 周期表第3~6族の遷移金属、jはMの価数、kは1~ jの整数、Rは炭化水素基等、Xはハロゲン等)で表さ れる遷移金属アミド化合物と、(C)有機金属化合物、 有機アルミニウムオキシ化合物および前記(A) または (B) と反応してイオン対を形成する化合物から選ばれ る少なくとも1種の化合物とからなる。

(A) 遷林会區成分



【特許請求の範囲】

【請求項1】(A)シクロベンクジエニル骨格を有する 配位子を含む周期表第4族の遷移金属化合物と、(B) 下記一般式(I)または(I-1)で表される遷移金属ア ミド化合物と、

 $[(R_3Si)_2N]_k MX_{j-k} \cdots (I)$

(式中、Mは、周期友常3~6族の遷移金属原子を示し、」は選移金属原子Mの価数であり、はは1~jの整数であり、Rは1、互いに同一でも異なっていてもよく、炭化水業基またはハロゲン化炭化水業基を示し、2個の日が互いに連結して環を形成していてもよく、又は、水素原子、ハロゲン原子、炭素数1~20皮化水素基、炭素原子数1~20のハロゲン化炭化水素基。炭素含有基を示し、jーkが2以上の場合には、互いに同一でも異なっていてもよい。)

【化1】

$$((E_m)\lambda)_n \qquad WX_p \qquad \cdots \qquad (1-1)$$

(式中、Mは、周期表第3~6族の遷移金属原子を示し、R'もよびR''は、互いに同一でも異なっていてもよく、水準原子、炭化水素基、ハロゲン化炭化水素基、有機シリル産または、窒素、酸素、リン、破費およびケイ素から選ばれる少なくとも1種の元素を有する置換基を示し、加は、1~5の数数であり、Aは、周期表第13~16族の原子を示し、加を2以上の場合には、複数のAは、互いに同一でも異なっていてもよく、Eは、炭素、水素、酸素、ハロゲン、 選素、破更、リン、ホウ素およびケイ素から遊ばれる少なくとも1種の元素を有かる置換基であり、Eで示される複数の基は、互いに同一でも異なっていてもよく、またEで示される表が複数存在する場合は、Eで示される複数の基は、互いに同一でも異なっていてもよく、またEで示される名側以上の基が互いに連結して環を形成していてもよい。)

(C)(C-1)有機金属化合物、

(C-2) 有機アルミニウムオキシ化合物、および

(C-3) 遷移金属化合物(A)または遷移金属アミド化合物(B)と反応してイオン対を形成する化合物

から選ばれる少なくとも1種の化合物とからなることを 特徴とするオレフィン重合用触媒。

【請求項2】 請求項1に記載のオレフィン重合用触媒の存在下に、オレフィンを重合または共重合させることを特徴とするオレフィンの重合方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分析】 本発明は、オレフィン蛋合用 酸螺およびこの触媒を用いたオレフィンの重合方法に関 し、さらに詳しくは高い環合活性を有し、分子量分布が 広いオレフィン(共) 重合体が得られるような新規なオ レフィン第合用触媒法よびこの触媒を用いたオレフィン の乗合方法に関する。

[0002]

【発明の技術的背景】 従来からエチレン重合体、エチレ ン・αーオレフィン共産合体でどのオレフィン重合体を 製造するための触媒として、チタン化合物も有限アルミ ニウム化合物とからなるチタン系触媒、およびパナジウ ム化合物と有限アルミニウム化合物とからなるパナジウ ム系触媒が削されている。

【0003】また、高い重合活性でオレフィン重合体を 製造することのできる触媒としてジルコノセンなどのメ タロセン伯合物と有機アルミニウムオキン化合物(アル ミノオキサン)とからなるチーグラー型触媒が知られて いる。

【0004】さらに最近新しいオレフィン重合用触媒としてたとえば特開平8-2457137分報には、チター空業株合を有するチクンドド化合地とアルミノキサンからなるオレフィン重合用触媒が提案されている。【0005】また、Urganometallies 1996、15.502-560 には、【Mes_BNC41, CII, NB Mes_])*で示されるビス(ボリルアミド)配位子を有する周期表4族の有機企業が指述が記載され、この資格はエチレン東合活性を値かに示さとが重数され、この資格はエチレン東合活性を値かに示さとが理数されている。

【0006】ところでエチレン重合体などのポリオレフィンは、機能的強度、間塞品性などに使れているため、 雄々の成形用材料として用いられている。しかしながら 上記のようなチタンアミド化合物などの運発金属アミド 化合物と、アルミノキサンとからなる触媒は、高い重合 活性を有しているが、これを用いて得られるキレフィン 重合体は、分子最分布が吹く成形性が必ずしも良好では ない。このため、高い重合活性を損なうことなく、分子 量分布が広く成形性に優れたオレフィン重合体が得られ るような、遷移金属アミド化合物を含む触媒の改良が望 まれていた。

[0007]

【発明の目的】本発明は、上記のような従来技術に鑑み てなされたものであって、高い重合活性を有し、分子量 分布が広く成形性に優れたオレフィン(共) 重合体が得 られるようなオレフィン重合用触媒を提供することを目 的としている。

【0008】また本発明は、このような良好な性質の触 媒を用いたオレフィンの重合方法を提供することを目的 としている。

[00009]

【発明の概要】本発明に係るオレフィン重合用触媒は、 (A) これのペンカジアフルの投えたより配位であるた

(A)シクロベンタジエニル骨格を有する配位子を含む

周期表第4族の遷移金属化合物と、(B)下記一般式 (I)または(I-1)で表される遷移金属アミド化合物 と、

[(R₂Si)₂N]₁ MX₁₋₁ ... (I)

【0010】 【化2】

$$((E_{n})A)_{n} MX_{p}$$

$$\downarrow N \qquad \cdots \qquad (I-1)$$

【0011】(式中、Mは、周期表第3~6族の遷移金 原原子を示し、R'およびR''は、互いに同一でも異な っていてもよく、水素原子、炭化水素基、ハロゲン化炭 化水素基、有機シリル基または、窒素、酸素、リン、硫 責およびケイ素から選ばれる少なくとも1種の元素を有 する置換基を示し、mは、0~2の整数であり、nは、 1~5の整数であり、Aは、周期表第13~16族の原 子を示し、nが2以上の場合には、複数のAは、互いに 同一でも異なっていてもよく、Eは、炭素、水素、酸 素、ハロゲン、窒素、硫黄、リン、ホウ素およびケイ素 から選ばれる少なくとも1種の元素を有する置換基であ り、Eで示される基が複数存在する場合は、Eで示され る複数の基は、互いに同一でも異なっていてもよく、ま たEで示される2個以上の基が互いに連結して環を形成 していてもよい。) (C)(C-1) 有機金属化合物、(C-2) 有機アルミニウムオキシ化合物、および(C-3) 遷移 金属化合物(A)または遷移金属アミド化合物(B)と 反応してイオン対を形成する化合物から選ばれる少なく とも1種の化合物とからなることを特徴としている。 【0012】本発明のオレフィン重合用触媒は、高い重 合活性を有し、分子量分布か広く、かつ2種以上のオレ フィンを重合したときに組成分布が狭いオレフィン

【0013】本発明に係るオレフィンの重合方法は、前 記のような触媒の存在下に、オレフィンを重合または共

重合させることを特徴としている。 【0014】

(共) 重合体が得られる。

【発明の具体的な説明】以下、本発明におけるオレフィン重合用触媒およびこの触媒を用いたオレフィンの重合 方法について具体的に説明する。

【0015】なお、本明訓書において「重合」という語は、単独重合だけでなく、共連合をも包含した意味で用いられることがあり、「重合作」という語は、単独重合体だけでなく、共連合体をも包含した意味で用いられることがある。

【0016】本発明に係るオレフィン重合用触媒は、

(A)シクロペンクジエニル情格を有する配位子を含む 周期表酵4族の選移金属化合物と、(B)選移金属アミ ド化合物と、(C)(C-1) 有機金属化合物、(C-2) 有機 アルミニウムオギシ化合物、および(C-3) 遊移金属化合 物(A)または適移金属アミド化合物(B)と反応して イオン対を形成する化合物から遊ばれる少なくとも1種 の化合物とか必然或されている。

【0017】まず、本発明のオレフィン重合用触媒を形成する各触媒成分について説明する。

(A)シクロペンタジエニル骨格を有する配位子を含む 周期表第4族の遷移金属化合物

本発明で用いられる(A)シクロベンタジエニル骨格を 有する配位子を含む周期表第4族の遷移金属化合物は、 下記一般式(II-1)で表される遷移金属化合物である。

【0018】M¹ L₁ … (II-1) 式中、M¹ は周期疾募4族から選ばれる遷移金属原子を 示し、具体的には、ジルコニウム、チタンまたはハフニ ウムであり、好ましくほジルコニウムである。

【0019】 xは選渉金属原子州・の原子便であり、遷 金属原子州・に配位する配位子との個数を示す。上は 遷移金属原子に配位する配位子を示し、少なくとも1個 のしはシクロペンタジエニル情格を有する配位子であ り、シクロペンタジエニル情格を有する配位子であ は、炭素原子数が1~20の炭化水素基、炭素原子数1 ~20のハロゲン化炭化水素基、酸紫含有基、イオウ含 有基、ケイ素含有基、ハロゲン原子または水素原子であ る。

【0020】シクロペンタジエニル借格を有する配位子としては、たとえばシクロペンタジエニル基、メチルシクロペンタジエニル基、デトリメチルシクロペンタジエニル基、トリメチルシクロペンタジエニル基、トリメチルシクロペンタジエニル基、アルシクロペンタジエニル基、アルンクロペンタジエニル基、アロビルシクロペンタジエニル基、アルプロピルシクロペンタジエニル基、アルシクロペンタジエニル基、ボチルブロピルシクロペンタジエニル基、ボールシクロペンタジエニル基、ボールシクロペンタジエニル基、ボールデルシのロペンタジエニル基、ボールデルシのロペンタジエニル基をどのアルキル置換シクロペンタジエニル基をどのアルキル置換シクロペンタジエニル基。アルオレニル基、16,6,7テトラヒドロインデニル基、アルオレニル基などを例示することができる。これらの返は、炭素原子数が1~20の(ハロゲン化)炭化水素基、酸素含有

基、イオウ含有基、ケイ素含有基、ハロゲン原子などで 置換されていてもよい。

【0021】上記一般式(II-1)で表される化合物がシ クロペンシジエニル青裕を有する配位子を2個以上合む 場合には、そのち2個のシクロペンタジエニル骨格を 有する配位子同士は、(置換)アルキレン基、(置換) シリレン基などの2個の結合基を介して結合されていて もよい、このような2個のシウロペンタジエル骨格を 有する配位子が2個の結合基を介して結合されている選 移金駅化舎物としては浸金するような一般式(II-3)で 表される凝め金属化合物が単すられる。

【00221シクロペンタジエニル骨格を有する配位子 以外の配位子しとしては、具体的に下記のようなものが 挙げられる、炭素原子数が1~20の炭化水業をして は、アルキル基、シクロアルキル基、アルケニル基、ア は、アルテル表、アリール基などが挙げられ、より具 体的には、メチル、エチル、プロピル、ブイル、ヘキシ ル、オクチル、ノニル、ドデシル、アイコシルなどのア ルキル基;シクロペンチル、シクロペキシル、ノルボル ニル、アケマンチルなどのシクロアルキル基;ビニル、 プロペニル、シクロペキセールなどのアルケニル基 ジル、フェニルエチル、フェニルプロピルなどのアリ ールアルキル基;フェニル、トリル、ジメチルフェニ ル、トリメチルフェニル、エナルフェニル、アコール エル、アンエニル、ナフチル、メチルナフチル、アン トリル、フェナントリルなどのアリール素が挙げられ エ

【0023】炭素原子数が1~20のハロゲン化炭化水 業基としては、前起炭素原子数が1~20の炭化水業基 にハロゲンが置換した基が挙げられる。酸素含有基とし ではドロモシ基;メトキシ、エトキシ、プロボキシ、 ブトキシなどのアルコキシ基;フェノキシ、メチルフェ ノキシ、ジメチルフェノキシ、ナフトキンなどのアリー ロキシ基;フェニルメトキシ、フェニルエトキシなどの アリールアルコキシ基などが挙げられる。

【0024】イオウ含有法としては前記歳齢含有基の版 素がイオウに置換した置換集、ならびにメチルスルフォ ネート、トリフルオロメタンスルフォネート、フェニル スルフォネート、トリメナルベンゼンスルフォネート、トリメンチルフォネート、トリメナルベンゼンスルフォネート、トリインチルベンゼンスルフォネート、トリインフォート、トリインフォート、アンニルスルフィネート、アスニルスルフィネート、アスニルスルフィネート、アスニルスルフィネート、トリンイス・アート、ベンダルスルフィネート、アートルエンスルフィネート、アールエンスルフィネート、アールエンスルフィネート、アールエンスルフィネート、ベンダルスルフィネート、ベンタフルオロベンゼンスルフィネート、ボンタフルオロベンゼンスルフィネートをが修りするとのスルフィネートをおきなどのスルフィネートをおります。

【0025】ケイ素含有基としてはメチルシリル、フェニルシリルなどのモノ炭化水素置換シリル;ジメチルシリル、ジフェニルシリルなどのジ炭化水素置換シリル;

トリメチルシリル、トリエチルシリル、トリフロビルシ リル、トリシクロヘキシルシリル、トリフェニルシリ ル、ジメチルフェニルシリル、メチルジフェニルシリ ル、トリトリルシリル、トリナフチルシリルなどのトリ 使化木素置強シリル;トリメチルシリルエーテルなどの 埃化木素置強シリルのシリルエーテル:トリメチルシリ ルメチルなどのケイ素置換アルキル基:トリメチルシリ ルフェニルなどのケイ素置換アリール基などが挙げられ る。

【0026】ハロゲン原子としては、フッ素原子、塩素 原子、臭素原子、ヨウ素原子などが等けられる。このよ うな遷移金属化合物は、たとえば逐移金属の原子価が4 である場合、より具体的には下記一般式(11-2)で示さ れる。

【0027】R³¹R³²R³²R³⁴M¹ … (11-2) 式中、M¹ は、前配と同様の周期律第4族から選ばれる 遷移金属原子を示し、好ましくはジルコニウム原子であ る。

【0028】R³¹は、シクロペンタジエニル情格を有す を基(配位子)を示し、R³²、R³³およびF³⁴は、互い に同一でも異なっていてもよく、シクロペンタジエニル 情格を有する基(配位子)、炭素原子数が「~20の (ハロゲン化)炭化水素基、酸素含有基、イオウ含有 基、ケイ素含有基、ハロゲン原子または水素原子を示 オ

9。 【0029】本発明では上肥一般式(II-2)で示される 選移金属化合物において、R3×、R3*3およびR3*のうち 少なくとも1間がシクロペンクジエエル骨俗を有する基 (配位子)である化合物、たとえばR3*1およびR3*3がシ クロペンタジエエル骨格を有する基(配位子)である化 合物が解ましく用いられる。また、R3*1およびR3*がシ クロペンタジエエル骨格を有する基。(配位子)である場 合物が第まく用いられる。また、R3*1およびR3*1な コペンタジェエル骨格を有する基。(配位子)である場 合、R3*3およびR3*1はシクロペンタジエエル骨格を有す る基、アルキル基、シクロアルキル基、アルウエル基、ア リールアルキル基、アリール者、アルフコキシ港、ア リールアルキル基、トリアルキルシリル基、スルフォネート 基、ハロゲン原子または水素原子であることが好まし

【0030】以下に、前記一般式(Ⅱ-1)で表され、M
□ がジルコニウムである環接を厳化合物について具体的
な化合物を例示する。ビス(インデニル)ジルコニウム
ジクロリド、ピス(インデニル)ジルコニウム
ジクロリド、ピス(4.5.6.7ートラとドロインデ
エル)ジルコニウムジクロリド、ビス(フルオレニル)
ジルコニウムジクロリド、ビス(クロベンクジエニ
ル)ジルコニウムジクロリド、ビス(シクロベンクジエニ
エル)メチルジルコニウムモノクロゾト、ビス(シクロペンクジ
エニル)メチルジルコニウムモノクロゾド、ビス(シクロペンクジ
エニル)スチルジルコニウムモノクロリド、ビス(シクロペンクジ
エニル)スチルジルコニウムモノクロリド、ビス(シクロペンクジ
エニル)スチルジルコニウムモノクロリド、ビス(シクロペンクジ
エニル)スチルジルコニウムモノクロリド、ビス(シクロペンクジ
エニル)スチルジルコニウムモノクロリド、ビス(シウロペンクジ

ビス (シクロペンタジエニル) シクロヘキシルジルコニ ウムモノクロリド、ビス (シクロペンタジエニル) フェ ニルジルコニウムモノクロリド、ビス (シクロペンタジ エニル) ベンジルジルコニウムモノクロリド、ビス(シ クロペンタジエニル) ジルコニウムモノクロリドモノハ イドライド、ビス (シクロペンタジエニル) メチルジル コニウムモノハイドライド、ビス (シクロペンタジエニ ル) ジメチルジルコニウム、ビス (シクロペンタジエニ ル) ジフェニルジルコニウム、ビス (シクロペンタジエ ニル) ジベンジルジルコニウム、ビス (シクロペンタジ エニル) ジルコニウムメトキシクロリド、ビス (シクロ ペンタジエニル) ジルコニウムエトキシクロリド、ビス (シクロペンタジエニル) ジルコニウムビス (メタンス ルフォネート)、ビス(シクロペンタジエニル)ジルコ ニウムビス (p-トルエンスルフォネート)、ビス (シク ロペンタジエニル) ジルコニウムビス (トリフルオロメ タンスルフォネート)、ビス(メチルシクロペンタジエ ニル) ジルコニウムジクロリド、ビス (ジメチルシクロ ペンタジエニル) ジルコニウムジクロリド、ビス (ジメ チルシクロペンタジエニル) ジルコニウムエトキシクロ リド、ビス (ジメチルシクロペンタジエニル) ジルコニ ウムビス (トリフルオロメタンスルフォネート)、ビス (エチルシクロペンタジエニル) ジルコニウムジクロリ ド、ビス (メチルエチルシクロペンタジエニル) ジルコ ニウムジクロリド、ビス (プロピルシクロペンタジエニ ル) ジルコニウムジクロリド、ビス (メチルプロビルシ クロペンタジエニル)ジルコニウムジクロリド、ビス (ズチルンクロペンタジエニル)ジルコニウムジクロリド、ビス (メチルブチルンクロペンタジエニル)ジルコ ニウムジクロリド、ビス (メチルブチルンクロペンタジ エニル)ジルコニウムビス (メタンスルフォネート)、 ビス (トリメチルンクロペンタジエニル)ジルコニウム ジクロリド、ビス (テトラメチルシクロペンタジエニ ル)ジルコニウムジクロリド、ビス (ペンタメチルニ ル)ジルコニウムジクロリド、ビス (ペンタメチルニ ロペンタジエニル)ジルコニウムジクロリド、ビス (ペ キシルンクロペンタジエニル)ジルコニウムジグロリド、ビス (トリメチルン)ルンプロペンタジエニル)ジルコニウムジグロリド、ビス (トリメチルン)ルンクロペンタジエニル)ジ

【0031】なお上記例示において、シクロペンタジエ ニル環の二置換体は、1,2-および1,3-置換体を含み、三 置換体は、1,23-および1,2,4-置換体を含む。またプロ ピル、ブチルなどのアルキル基は、n-、i-、sec-、tert -などの異体体を含む。

【0032】また上配のようなジルコニウム化合物において、ジルコニウムを、チタンまたはハフニウムに質検 た化合物を挙げることもできる。2個のシウロペンタ ジエニル専権を有する配位于が2個の結合基を介して結合されている選移金属化合物化合物としては、たとえば 下配式(II-3)で表される化合物が挙げられる。 【0033】

【化3】

[0034]式中、M1は、周期表第4族の遷移金属原 子を示し、具体的には、ジルコニウム、チタニウムまた はハフニウムであり、好ましくはジルコニウムである。 R85、R86、R87およびR88は、互いに同一でも異なっ ていてもよく、炭素原子数が1~20の炭化水素基、炭 素原子数が1~20のハロゲン化炭化水素基、酸素含有 基、イオウ含有基、ケイ素含有基、窒素含有基、リン含 有基、ハロゲン原子または水素原子を示す。R35、 R36、R37およびR38で示される基のうち、互いに隣接 する基の一部が結合してそれらの基が結合する炭素原子 レともに環を形成していてもよい。なお、R35、R36、 R37およびR38が各々2ヶ所に表示されているが、それ ぞれたとえばR35とR35などは、同一の基でもよくまた 相異なる基でもよい。Rで示される基のうち同一のサフ ィックスのものは、それらを継いで、環を形成する場合 の好ましい組み合せを示している。

【0035】炭素原子数が1~20の炭化水素基として は、前記しと同様のアルキル基、シクロアルキル基、ア ルケニル基、アリールアルキル基、アリール基などが挙 げられる。

【0036】これらの炭化水素基が結合して形成する環 としてはベンゼン環、ナフタレン環、アセナフテン環、 インデン環などの館環基、および前記箱環基上の水素原 子がメチル、エチル、プロビル、ブチルなどのアルキル 基で置換された基が挙げられる。

【0037】 炭素原子数が1~20のハロゲン化炭化水 素基としては、前記炭素原子数が1~20の炭化水素基 にハロゲンが電気した素が挙げられる。酸素含有基とし てはヒドロキシ基および前記しと同様のアルコキシ基、 アリーロキシ基、アリールアルコキシ基などが挙げられ え。

【0038】イオウ含有基としては前記酸素含有基の酸

素がイオウに置換した置換基などが挙げられる。ケイ素 合有基としては、前配しと同様のモノ投化水素置換シリル ル、ジ炭化水素置換シリル、トリ炭化水素置換シリル、 炭化水素置換シリルのシリルエーテル、ケイ素置換アル キル基・ケイ素質像アリール基などが挙げられる。

[0039] 築業舎有基としてはアミノ基:メチルアミ ノ、ジメチルアミノ、ジンエルアミノ、ジアロビルアミ ノ、ジブチルアミノ、ジシウロへキシルアミンなどのア ルキルアミノ基:フェニルアミノ、ジフェニルアミノ、 ジトリルアミノ、ジナフチルアミノ、メチルフェニルア ミノなどのアリールアミノ基またはアルキルアリールア ミノ基などが挙げられる。

【0040】リン含有基としてはジメチルフォスフィ ノ、ジフェニルフォスフィノなどのフォスフィノ基など が挙げられる。ハロゲン原子としては、前記しと同様の ものが挙げられる。

【0041】これらのうち炭素原子数が1~20の炭化 水素基または水素原子であることが好まし、、特にメチ ル、エチル、プロビル、ブチルの炭素原子数が1~4の 炭化水素基、炭化水素基が結合して形成されたペンゼン環、炭化水素基が結合して形成されたペンゼン環上の水 素原子がメチル、エチル、ロープロビル、isoプロビル、 ローブチル、isoプチル、tet・プチルなどのアルキル基 で置換された基であることが好ましい。

[0042] X³ およびX⁴ は、互いに同一でも異なっ ていてもよく、炭素原子数1~20の炭化水素基、炭素 原子数1~20のハロゲン化炭化水素基、酸素含有基、 オオウ含有基、ケイ素含有基、水素原子またはハロゲン 原子を示す。

[0043] 炭素原子数1~20の炭化水素基として は、前配しと同様のアルキル基、シクロアルキル基、ア ルケニル基、アリールアルキル基、アリール基などが挙 げられる。

[0044] 炭素原子数1~20のハロゲン化炭化水素 基としては、前配炭素原子数が1~20の炭化水素基に ハロゲンが電焼した基が挙げられる。酸素含在基として はヒドロキシ基および前配しと同様のアルコキシ基、ア リーロキシ基、アリールアルコキシ基などが挙げられ る。

【0045】イオウ含有基としては、前記酸素含有基の 酸素がイオウに置換した置換素、および前記しと同様の スルフォネート基、スルフィネート基などが挙げられ る。ケイ素含有基としては、前記し同様のケイ素置換ア ルキル基、ケイ素置後アリール基が挙げられる。

【0046】ハロゲン原子としては、前記し同様の基お よび原子を挙げることができる。これらのうち、ハロゲン原子、炭素原子数1~20の炭化水素基またはスルフ ォネート基であることが好ましい。

【0047】Y¹ は、炭素原子数が1~20の2価の炭 化水素基、炭素原子数が1~20の2価のハロゲン化炭 化水素基、2個のケイ業含有基、2個のゲルマニウム含 有基、2個の久ズ含有基、-〇・、-C〇・、・S〇・ ・S〇・、・S〇2・、・Ge・、・Sn・、・NR⁸⁸ -、・P(R⁸⁸)・、-P(〇)(R⁸⁹)・、-BR³⁹ ・または-AIR⁹⁹ - 〔ただし、R⁹⁹は、互いに同一で も異なっていてもよく、炭素原子数が1~20の炭化水 素基、炭素原子数が1~20のハロゲン化炭化水素基、 水素原子表とはいバゲン原子である〕を示す。

【0048】 炭素原子数が1~20の2値の炭化水素基 として具体的には、メチレン、ジメチルメチレン、1.2-エチレン、ジメチルー1。2-エチレン、1,3-1りメチレン、、1,4-テトラメチレン、1,2-シクロヘキシレン、1,4-シクロヘキシレンなどのアルキレン基: ジフェニルメチ レン、ジフェニル-1,2-エチレンなどのアリールアルキ レン基などが挙げられる。

【0049】 炭素原子数が1~20の2価のハロゲン化 炭化水素基として具体的には、クロロメチレンなどの上 記炭素原子数が1~20の2価の炭化水素基をハロゲン 化した茶などが端げられる。

【0051】2価のゲルマニウム含有基としては、上記 2価のケイ素含有基のケイ素をゲルマニウムに置換した 基などが挙げられる。2価のスズ含有基としては、上記 2価のケイ素含有基のケイ素をスズに置換した基などが 線折られる。

【0052】また、R³⁰は、前記しと同様の炭素原子数 が1~200炭化水素基、炭素原子数が1~20の次 ゲン化炭化水素基またはハロゲン原子である。これらの うち、ジメナルシリレン、ジフェニルシリレン、メチル フェニルシリレンなどの選換シリレン基が特に好まし

[0053]以下に、前記式(II-3)で表される巡移金 風化含物について具体的な化合物を例示する。エチレン ピズ(インデニル)ジメチルジルコニウム、エチレン-ピス(インデニル)ジルコニウムジクロリド、エチレン-ピス(インデニル)ジルコニウムビス(トリフルオロ メタンスルフォネート)、エチレン・ビス(インデニル)ジルコニウムビス(メタシスルフォネート)、エチ レン・ビス(インデニル)ジルコニウムビス(アートルエ ンズルフォネート)、エチレン・ビス(インデニル)ジ ルコニウムビス (p-クロルベンゼンスルフォネート). エチレン-ビス (4.5.6.7-テトラヒドロインデニル)ジ ルコニウムジクロリド、イソプロピリデン-ビス (シク ロペンタジエニル) (フルオレニル) ジルコニウムジク ロリド、イソプロピリデン-ビス (シクロペンタジエニ ル) (メチルシクロペンタジエニル) ジルコニウムジク ロリド、ジメチルシリレン-ビス(シクロペンタジエニ ル) ジルコニウムジクロリド、ジメチルシリレン-ビス (メチルシクロペンタジエニル) ジルコニウムジクロリ ド、ジメチルシリレンーピス(ジメチルシクロペンタジ エニル) ジルコニウムジクロリド、ジメチルシリレン~ ピス (トリメチルシクロペンタジエニル) ジルコニウム ジクロリド、ジメチルシリレン-ビス (インデニル) ジ ルコニウムジクロリド、ジメチルシリレン-ビス (イン デニル) ジルコニウムピス (トリフルオロメタンスルフ ォネート)、ジメチルシリレン-ピス(4,5,6,7-テトラ ヒドロインデニル) ジルコニウムジクロリド、ジメチル シリレン-ビス (シクロペンタジエニル) (フルオレニ ル) ジルコニウムジクロリド、ジフェニルシリレンービ ス (インデニル) ジルコニウムジクロリド、メチルフェ ニルシリレン-ビス (インデニル) ジルコニウムジクロ リド、rac-ジメチルシリレン-ビス(2.3.5-トリメチル シクロペンタジエニル) ジルコニウムジクロリド、rac-ジメチルシリレン-ビス (2,4,7-トリメチルシクロペン タジエニル) ジルコニウムジクロリド、rac-ジメチルシ リレン-ビス (2-メチル-4-tert-ブチルシクロペンタジ エニル) ジルコニウムジクロリド、イソプロビリデン-(シクロペンタジエニル) (フルオレニル) ジルコニウ

ムジクロリド、ジメチルシリレン-(3-tert-ブチルシク ロペンタジエニル) (インデニル) ジルコニウムジクロ リド、イソプロピリデン-(4-メチルシクロペンタジエ ニル) (3-メチルインデニル) ジルコニウムジクロリ ド、イソプロピリデン- (4-tert-ブチルシクロペンタジ エニル) (3-メチルインデニル) ジルコニウムジクロリ ド、イソプロピリデン-(4-tert-ブチルシクロペンタジ エニル) (3-tert-ブチルインデニル) ジルコニウムジ クロリド、ジメチルシリレン-(4-メチルシクロペンタ ジエニル) (3-メチルインデニル) ジルコニウムジクロ リド、ジメチルシリレン-(4-tert-ブチルシクロペンタ ジエニル) (3-メチルインデニル) ジルコニウムジクロ リド、ジメチルシリレン-(4-tert-ブチルシクロペンタ ジエニル) (3-tert-ブチルインデニル) ジルコニウム ジクロリド、ジメチルシリレン-(3-tert-ブチルシクロ ペンタジエニル) (フルオレニル) ジルコニウムジクロ リド、イソプロピリデン-(3-tert-ブチルシクロペンタ ジエニル) (フルオレニル) ジルコニウムジクロリドな

【0054】また上記のよう化作合物中のジルコニウム 、チタニウムまたはハフニウムに代えた化合物を挙げ ることもできる。本発明では、削記式(II-3)で表され る選移金属化合物としてより具体的には下記──根式(II -4)または(II-5)で表される遷移金属化合物が挙げら れる。

【0055】

【0056] 東中、州 は周期表第4株の遷野金属原子を示し、具体的には、チタニウム、ジルコニウムを含む、ハフニウムで含む、肝ましくはジルコニウムで含む。 R いは、互いに同一でも異なっていてもよく、炭素原子数 が1~6の炭化水素基を示し、具体的には、メチル、エチル、n-プロビル、イソプロビル、n-ブチル、オインチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ホーベンチル、ネイベンチル、n-ヘキシル、シクロヘキシルなどのアルギル基:ビニル、プロベニルなどのアルケニル基などが挙げられる

【0057】これらのうちインデニル基に結合した炭素 原子が1級のアルキル基が好ましく、さらに炭素原子数 が1~4のアルキル基が好ましく、特にメチル基および エチル基が好ましい。

【0058】R42、R44、R45およびR46は、互いに同

一でも異なっていてもよく、水素原子、ハロゲン原子または不じる間等の炭素原子数が1~6の炭化水素基を示す。 F*8は、足がに同一でも関かっていてもよく、水素原子または炭素原子数が6~16のアリール基を示し、具体的には、フェニル、α・ナフチル、β・ナフチル、フェナンニル、アセナフチル、プン・ナレニル、ア・サフトリルに、カー・ラモドロナフチル、インダニル、ピフェニリルなどが挙げられる。これらのうちフェニル、ナフチル、アントリル、フェナントリルであることが哲ましい。

【0059】これらのアリール基は、フッ素、塩素、真 素、ヨウ素などのハロゲン原干; メチル、エチル、プロ ピル、ブチル、ヘキシル、シクロヘキシル、オクチル、 ノニル、ドデシル、アイコシル、ノルボルニル、アダマ ンチルなどのアルキル基; ビニル、プロペニル、シクロ ヘキセニルなどのアルケニル基:ベンジル、フェニルエ チル フェニルプロピルなどのアリールアルキル基:フ ェニル、トリル、ジメチルフェニル、トリメチルフェニ ル、エチルフェニル、プロピルフェニル、ビフェニル、 α-またはβ-ナフチル、メチルナフチル、アントリ ル、フェナントリル、ベンジルフェニル、ピレニル、ア セナフチル、フェナレニル、アセアントリレニル、テト ラヒドロナフチル、インダニル、ビフェニリルなどのア リール基などの炭素原子数が1~20の炭化水素基;ト リメチルシリル、トリエチルシリル、トリフェニルシリ ルなどの有機シリル基で置換されていてもよい。 【0060】X3 およびX4 は、互いに同一でも異なっ ていてもよく、前記一般式 (II-3) 中のX⁸ およびX⁴ と同様である。これらのうち、ハロゲン原子または炭素 原子数が1~20の炭化水素基であることが好ましい。 【0061】Y1 は、前記一般式 (II-3) 中のY1 と同 様である。これらのうち、2個のケイ素含有基、2個の ゲルマニウム含有基であることが好ましく、2個のケイ 素含有基であることがより好ましく、アルキルシリレ ン、アルキルアリールシリレンまたはアリールシリレン であることがより好ましい。

【0062】以下に上記一般式 (II-4) で表される遷移 金属化合物の具体的な例を示す。rac-ジメチルシリレン -ビス {1-(2-メチル-4-フェニルインデニル)}ジルコ ニウムジクロリド、rac-ジメチルシリレン-ビス (1-(2) -メチル-4-(α-ナフチル)インデニル)トジルコニウ ムジクロリド、rac-ジメチルシリレン-ビス {1-(2-メ チル-4-(B-ナフチル)インデニル) | ジルコニウムジ クロリド、rac-ジメチルシリレン-ビス {1-(2-メチル-4-(1-アントリル) インデニル) } ジルコニウムジクロ リド、rac-ジメチルシリレン-ビス {1-(2-メチル-4-(2 -アントリル) インデニル) } ジルコニウムジクロリ ド、rac-ジメチルシリレン-ビス {1- (2-メチル-4-(9-アントリル) インデニル)) ジルコニウムジクロリド、 rac-ジメチルシリレン-ビス {1-(2-メチル-4-(9-フェ ナントリル) インデニル)) ジルコニウムジクロリド、 rac-ジメチルシリレン-ビス {1-(2-メチル-4-(p-フル オロフェニル) インデニル) } ジルコニウムジクロリ ド. rac-ジメチルシリレン-ビス {1- (2-メチル-4-(ペ ンタフルオロフェニル) インデニル) } ジルコニウムジ クロリド、rac-ジメチルシリレン-ビス {1-(2-メチル-4-(p-クロロフェニル) インデニル) } ジルコニウムジ クロリド、rac-ジメチルシリレン-ビス {1-(2-メチル-4-(n-クロロフェニル) インデニル) } ジルコニウムジ クロリド、rac-ジメチルシリレン-ビス {1-(2-メチル~ 4-(o-クロロフェニル) インデニル) } ジルコニウムジ クロリド、rac-ジメチルシリレン-ビス {1-(2-メチル-4-(o.p-ジクロロフェニル)フェニルインデニル)}ジ ルコニウムジクロリド、rac-ジメチルシリレン-ビス {1 - (2-メチル-4-(p-プロモフェニル) インデニル) } ジ

ルコニウムジクロリド、rac-ジメチルシリレン-ビス {1 - (2-メチル-4-(p-トリル) インデニル) } ジルコニウ ムジクロリド、rac-ジメチルシリレン-ビス {1-(2-メ チルー4-(m-トリル) インデニル) } ジルコニウムジクロ リド、rac-ジメチルシリレン-ビス {1-(2-メチル-4-(o -トリル) インデニル) } ジルコニウムジクロリド、rac -ジメチルシリレン-ビス {1- (2-メチル-4-(o.o'-ジメ チルフェニル)-1-インデニル) ジルコニウムジクロリ ド、rac-ジメチルシリレン~ビス {1-(2-メチル-4-(p-エチルフェニル) インデニル) } ジルコニウムジクロリ ド、rac-ジメチルシリレン-ビス {1-(2-メチル-4-(p-i -プロピルフェニル) インデニル) \ ジルコニウムジク ロリド、rac-ジメチルシリレン-ビス {1-(2-メチル-4-(p-ベンジルフェニル) インデニル) / ジルコニウムジ クロリド、rac-ジメチルシリレン-ビス {1-(2-メチル-4-(p-ビフェニル) インデニル) } ジルコニウムジクロ リド、rac-ジメチルシリレン-ビス {1-(2-メチル-4-(m -ビフェニル) インデニル) } ジルコニウムジクロリ ド、rac-ジメチルシリレン~ビス {1-(2-メチル-4-(p-トリメチルシリレンフェニル) インデニル) } ジルコニ ウムジクロリド、rac~ジメチルシリレン~ビス (1-(2-メチル-4-(m-トリメチルシリレンフェニル) インデニ ル) } ジルコニウムジクロリド、rac-ジメチルシリレン -ビス {1-(2-フェニル~4-フェニルインデニル)}ジル コニウムジクロリド、rac-ジエチルシリレン-ビス (1-(2-メチル-4-フェニルインデニル)) ジルコニウムジ クロリド、rac-ジ-(i-プロビル) シリレシ-ビス {1-(2 -メチル-4-フェニルインデニル) } ジルコニウムジクロ リド、rac-ジ- (n-ブチル) シリレン-ビス {1-(2-メチ ル-4-フェニルインデニル) } ジルコニウムジクロリ ド. rac-ジシクロヘキシルシリレン-ビス {1-(2-メチ ルー4-フェニルインデニル) } ジルコニウムジクロリ ド、rac-メチルフェニルシリレン-ビス {1-(2-メチル-4-フェニルインデニル) } ジルコニウムジクロリド、ra c-ジフェニルシリレン-ビス {1-(2-メチル-4-フェニル インデニル) } ジルコニウムジクロリド、rac-ジ (p-ト リル)シリレン-ビス {1-(2-メチル-4-フェニルインデ ニル) トジルコニウムジクロリド、rac-ジ (p-クロロフ ェニル) シリレン-ビス {1-(2-メチル-4-フェニルイン デニル)) ジルコニウムジクロリド、rac-メチレン-ビ ス {1-(2-メチルー4-フェニルインデニル) } ジルコニ ウムジクロリド、rac-エチレン-ビス {1-(2-メチルー4-フェニルインデニル) 1 ジルコニウムジクロリド、rac-ジメチルゲルミレン-ビス {1-(2-メチル-4-フェニルイ ンデニル) } ジルコニウムジクロリド、rac-ジメチルス タニレン-ビス {1-(2-メチル-4-フェニルインデニ ル) 1 ジルコニウムジクロリド、rac-ジメチルシリレン -ビス {1- (2-メチル-4-フェニルインデニル)}ジルコ ニウムジプロミド、rac-ジメチルシリレン-ビス {1-(2) -メチル-4-フェニルインデニル) } ジルコニウムジメチ

ル、rac-ジメチルシリレン-ビス {1-(2-メチル-4-フェ ニルインデニル) } ジルコニウムメチルクロリド、rac-ジメチルシリレン-ビス {1-(2-メチル-4-フェニルイン デニル) } ジルコニウムクロリドSO, Me、rac-ジメ チルシリレン-ビス {1-(2-メチル-4-フェニルインデニ ル) } ジルコニウムクロリドOSO。Me. rac-ジメチ ルシリレン-ビス {1-(2-エチル-4-フェニルインデニ ル) } ジルコニウムジクロリド、rac-ジメチルシリレン -ビス (1- (2-エチル-4- (α-ナフチル) インデニ ル) } ジルコニウムジクロリド. rac-ジメチルシリレン -ビス {1- (2-エチル-4-(β-ナフチル) インデニ ル) } ジルコニウムジクロリド、rac-ジメチルシリレン -ビス (1-(2-エチル-4-(2-メチル-1-ナフチル)イン デニル) } ジルコニウムジクロリド、rac-ジメチルシリ レン-ビス (1-(2-エチル-4-(5-アセナフチル) インデ ニル〉} ジルコニウムジクロリド、rac-ジメチルシリレ ン-ビス {1-(2-エチル-4-(9-アントリル) インデニ ル) } ジルコニウムジクロリド、rac-ジメチルシリレン -ビス {1- (2-エチル-4- (9-フェナントリル) インデニ ル) } ジルコニウムジクロリド、rac-ジメチルシリレン -ビス {1-(2-エチル-4-(o-メチルフェニル) インデニ ル) } ジルコニウムジクロリド、rac-ジメチルシリレン -ビス {1- (2-エチル-4- (n-メチルフェニル) インデニ ル) } ジルコニウムジクロリド、rac-ジメチルシリレン -ビス {1-(2-エチル-4-(p-メチルフェニル) インデニ ル) } ジルコニウムジクロリド、rac-ジメチルシリレン -ビス {1-(2-エチル-4-(2.3-ジメチルフェニル) イン デニル) } ジルコニウムジクロリド、rac-ジメチルシリ レン-ビス {1-(2-エチル-4-(2.4-ジメチルフェニル) インデニル) } ジルコニウムジクロリド、rac-ジメチル シリレン-ビス {1-(2-エチル-4-(2,5-ジメチルフェニ ル) インデニル) } ジルコニウムジクロリド、rac-ジメ チルシリレン-ビス {1-(2-エチル-4-(2.4.6-トリメチ ルフェニル) インデニル) } ジルコニウムジクロリド。 rac-ジメチルシリレン-ピス {1-(2-エチル-4-(o-クロ ロフェニル) インデニル) } ジルコニウムジクロリド、 rac-ジメチルシリレン-ビス {1-(2-エチル-4-(m-クロ ロフェニル) インデニル) } ジルコニウムジクロリド、 rac-ジメチルシリレン-ビス {1-(2-エチル-4-(p-クロ ロフェニル) インデニル) } ジルコニウムジクロリド、 rac-ジメチルシリレン-ビス {1-(2-エチル-4-(2,3-ジ クロロフェニル) インデニル) とジルコニウムジクロリ ド、rac-ジメチルシリレン-ビス {1-(2-エチル-4-(2,6 -ジクロロフェニル) インデニル) } ジルコニウムジク ロリド、rac-ジメチルシリレン-ビス {1-(2-エチル-4-(3.5-ジクロロフェニル) インデニル) } ジルコニウム ジクロリド、rac-ジメチルシリレン-ビス {1-(2-エチル -4-(2-プロモフェニル)インデニル) > ジルコニウム ジクロリド、rac-ジメチルシリレン-ビス {1-(2-エチル -4- (3-ブロモフェニル) インデニル) } ジルコニウム

ジクロリド、rac-ジメチルシリレン-ビス {1-(2-エチル -4-(4-ブロモフェニル)インデニル) > ジルコニウム ジクロリド、rac-ジメチルシリレン-ビス {1-(2-エチル -4-(4-ビフェニリル)インデニル)}ジルコニウムジ クロリド、rac-ジメチルシリレン-ビス {1-(2-エチル-4 - (4-トリメチルシリルフェニル) インデニル) \ ジル コニウムジクロリド、rac-ジメチルシリレン-ビス {1-(2-n-プロビル-4-フェニルインデニル) } ジルコニウム ジクロリド、rac-ジメチルシリレン-ビス {1-(2-n-プロ ピルー4- (α-ナフチル) インデニル) } ジルコニウムジ クロリド、rac-ジメチルシリレン-ビス {1-(2-n-プロピ ル-4-(β-ナフチル)インデニル) {ジルコニウムジク ロリド、rac-ジメチルシリレン-ビス {1-(2-n-プロビル -4-(2-メチル-1-ナフチル)インデニル)}ジルコニウ ムジクロリド、rac-ジメチルシリレン-ビス {1-(2-n-プ ロピル-4-(5-アセナフチル)インデニル)〉ジルコニ ウムジクロリド、rac-ジメチルシリレン-ビス {1-(2-n-プロピルー4- (9-アントリル) インデニル) } ジルコニ ウムジクロリド、rac-ジメチルシリレン-ビス {1-(2-n-プロピルー4-(9-フェナントリル)インデニル) } ジル コニウムジクロリド、rac-ジメチルシリレン-ビス (1-(2-i-プロピル-4-フェニルインデニル) } ジルコニウム ジクロリド、rac-ジメチルシリレン-ビス {1-(2-i-プロ ピル-4-(α-ナフチル)インデニル) } ジルコニウムジ クロリド、rac-ジメチルシリレン-ビス {1-(2-i-プロピ ル-4- (β-ナフチル) インデニル) } ジルコニウムジク ロリド、rac-ジメチルシリレン-ビス {1-(2-i-プロビル -4-(8-メチル-9-ナフチル)インデニル)}ジルコニウ ムジクロリド、rac-ジメチルシリレン-ビス {1-(2-i-プ ロピル-4-(5-アセナフチル)インデニル) {ジルコニ ウムジクロリド、rac-ジメチルシリレン-ビス {1-(2-1-プロピルー4- (9-アントリル) インデニル) } ジルコニ ウムジクロリド、rac-ジメチルシリレン-ビス {1-(2-i-プロビル-4- (9-フェナントリル) インデニル) } ジル コニウムジクロリド、rac-ジメチルシリレン-ビス {1-(2-s-ブチル-4-フェニルインデニル) } ジルコニウムジ クロリド、rac-ジメチルシリレン-ビス {1-(2-s-ブチル -4- (α-ナフチル) インデニル) \ ジルコニウムジクロ リド、rac-ジメチルシリレン-ビス {1-(2-s-ブチル-4-(β-ナフチル) インデニル) } ジルコニウムジクロリ ド、rac-ジメチルシリレン-ビス {1-(2-s-ブチル-4-(2 -メチル-1-ナフチル) インデニル) } ジルコニウムジク ロリド、rac-ジメチルシリレン-ビス {1-(2-s-ブチル-4 - (5-アセナフチル) インデニル) } ジルコニウムジク ロリド、rac-ジメチルシリレン-ビス {1-(2-s-ブチル-4 - (9-アントリル) インデニル) } ジルコニウムジクロ リド、rac-ジメチルシリレン-ビス {1-(2-s-ブチル-4-(9-フェナントリル) インデニル) } ジルコニウムジク ロリド、rac-ジメチルシリレン-ビス {1-(2-n-ペンチル -4-フェニルインデニル) | ジルコニウムジクロリド、r ac-ジメチルシリレン-ビス {1-(2-n-ペンチル-4-(α-ナフチル) インデニル) } ジルコニウムジクロリド, ra c-ジメチルシリレン-ビス {1-(2-n-ブチル-4-フェニル インデニル) } ジルコニウムジクロリド、rac-ジメチル シリレン-ビス (1-(2-n-ブチル-4-(α-ナフチル) イン デニル) } ジルコニウムジクロリド、rac-ジメチルシリ レン-ビス {1-(2-n-ブチル-4-(β-ナフチル) インデニ ル) } ジルコニウムジクロリド、rac-ジメチルシリレン -ビス {1-(2-n-ブチル-4-(2-メチル-1-ナフチル) イン デニル) } ジルコニウムジクロリド、rac-ジメチルシリ レン-ビス {1-(2-n-ブチル-4-(5-アセナフチル) イン デニル) } ジルコニウムジクロリド、rac-ジメチルシリ レン-ビス {1-(2-n-ブチル-4-(9-アントリル) インデ ニル〉} ジルコニウムジクロリド、rac-ジメチルシリレ ン-ビス {1-(2-n-ブチル-4-(9-フェナントリル) イン デニル) } ジルコニウムジクロリド、rac-ジメチルシリ レン-ビス {1-(2-i-プチル-4-フェニルインデニル) } ジルコニウムジクロリド、rac-ジメチルシリレン-ビス {1-(2-i-ブチル-4-(α-ナフチル) インデニル) } ジ ルコニウムジクロリド、rac-ジメチルシリレン-ビス {1 -(2-i-ブチル-4-(β-ナフチル)インデニル) } ジルコ ニウムジクロリド、rac-ジメチルシリレン-ビス {1-(2-1-ブチル-4- (2-メチル-1-ナフチル) インデニル) } ジ ルコニウムジクロリド、rac-ジメチルシリレン-ビス {1 -(2-i-ブチル-4-(5-アセナフチル)インデニル)}ジ ルコニウムジクロリド、rac=ジメチルシリレン-ビス {1 -(2-i-ブチル-4-(9-アントリル)インデニル)}ジル コニウムジクロリド、rac-ジメチルシリレン-ビス {1-(2-i-ブチル-4-(9-フェナントリル) インデニル) \ > ジ ルコニウムジクロリド、rac-ジメチルシリレン-ビス {1 -(2-ネオペンチル-4-フェニルインデニル) } ジルコニ ウムジクロリド、rac-ジメチルシリレン-ビス {1-(2-ネ オペンチル-4- (α-ナフチル) インデニル) } ジルコニ ウムジクロリド、rac-ジメチルシリレン-ビス {1-(2-n-ヘキシルー4-フェニルインデニル) } ジルコニウムジク ロリド、rac-ジメチルシリレン-ビス {1-(2-n-ヘキシル -4- (α-ナフチル) インデニル) } ジルコニウムジクロ リド、rac-メチルフェニルシリレン-ビス {1-(2-エチル -4-フェニルインデニル) } ジルコニウムジクロリド、r ac-メチルフェニルシリレン-ビス {1-(2-エチル-4-(α -ナフチル) インデニル) } ジルコニウムジクロリド、r ac-メチルフェニルシリレン~ビス {1-(2-エチル-4-(9-

アントリル) インデニル) } ジルコニウムジクロリド、 rac-メチルフェニルシリレン-ビス {1-(2-エチル-4-(9 -フェナントリル) インデニル) } ジルコニウムジクロ リド、rac-ジフェニルシリレン-ビス {1-(2-エチル-4-フェニルインデニル) } ジルコニウムジクロリド、rac-ジフェニルシリレン-ビス {1-(2-エチル-4-(α-ナフチ ル) インデニル) } ジルコニウムジクロリド、rac-ジフ ェニルシリレン-ビス {1-(2-エチル-4-(9-アントリ ル) インデニル) } ジルコニウムジクロリド, rac-ジフ ェニルシリレン-ビス {1-(2-エチル-4-(9-フェナント リル) インデニル) } ジルコニウムジクロリド、rac-ジ フェニルシリレン-ビス (1-(2-エチル-4-(4-ビフェニ リル) インデニル) } ジルコニウムジクロリド, rac-メ チレン-ビス {1-(2-エチル-4-フェニルインデニル)} ジルコニウムジクロリド、rac-メチレン-ビス {1-(2-エ チル-4-(α-ナフチル)インデニル) } ジルコニウムジ クロリド、rac-エチレン-ビス {1-(2-エチル-4-フェニ ルインデニル) } ジルコニウムジクロリド、rac-エチレ ン-ビス {1-(2-エチル-4-(α-ナフチル)インデニ ル) } ジルコニウムジクロリド、rac-エチレン-ビス {1 -(2-n-プロピル-4-(α-ナフチル)インデニル) } ジル コニウムジクロリド、rac-ジメチルゲルミル-ビス {1-(2-エチル-4-フェニルインデニル) } ジルコニウムジク ロリド、rac-ジメチルゲルミル-ビス {1-(2-エチル-4-(α-ナフチル) インデニル) } ジルコニウムジクロリ ド、rac-ジメチルゲルミル-ビス {1-(2-n-プロビル-4-フェニルインデニル) } ジルコニウムジクロリドなど。 【0063】また上記のような化合物中のジルコニウム をチタニウムまたはハフニウムに代えた化合物を挙げる こともできる。本発明では、通常前記一般式(II-4)で 表される遷移金属化合物のラセミ体が触媒成分として用 いられるが、R型またはS型を用いることもできる。 【0064】このような一般式(II-4)で表される遷移 金属化合物は、Journal of Organometallic Chem. 288(1 985)、第63~67頁、ヨーロッパ特許出願公開第0,320,76 2 号明細書および実施例に準じて製造することができ

【0065】次に、一般式 (II-5) で表される遷移金属 化合物について説明する。

【0066】 【化5】

【0067】式中、M1 は周期表第4族の遷移金属原子

を示し、具体的には、チタニウム、ジルコニウムまたは

ハフニウムであり、射ましくはジルコニウムである。R 引および18*3は、互いに同一でも異なっていてもよく、 炭素原予数が1~20の炭化水素基、炭素原予数が1~ 20のハロゲン化炭化水素基、酸素含有基、イオウ含有 基、ケイ素含有基、窒素含有基、リン含有基、ハロゲン 原子または水素原子を示し、具体的以は、前記R⁹⁵~R

【0068】これらのうちR⁵¹は、炭素原子数が1~2 のの炭化水素基であることが好ましく、特にメチル、エ チル、プロビルの炭素原子数が1~3の炭化水素基であ ることが好ましい。

【0069】R⁵²は、水素原子または炭素原子数が1~ 20の炭化水素基であることが好ましく、特に水素原子 または、メチル、エチル、プロビルの炭素原子数が1~ 3の炭化水素素であることが好ましい。

【0070】R⁵⁰およびR⁵⁰は、互いに同一でも異なっ ていてもよく、炭素原子数が1~20のアルキル基を示 し、具体的にはメチル、エチル、n-プロゼル、イソプロ ゼル、n-ブル、イソブテル、scc-ブチル、tert-ブチ ル、n-ペンチル、ネオペンチル、n-ヘキシル、シクロへ キシル、オクチル、ノニル、ドデシル、アイコシルなど のアルキル基:ノルボルニル、アダマンチルなどのシク ロアルキル基などが挙げられる。

[0071] これらのうちR⁵⁸は、2級または3級アル キル基であることが好ましい。X⁶ およびX⁴ は、互い に同一でも異なっていてもよく、前記─般式 (II-3) 中 のX⁶ およびX⁴ と同様である。

【0072】Y1 は、前記一般式 (II-3) 中のY1 と同 様である。以下に上記一般式(II-5)で表される遷移金 風化合物の具体的な例を示す。rac-ジメチルシリレン-ビス {1-(2.7-ジメチル-4-エチルインデニル)}ジル コニウムジクロリド、rac-ジメチルシリレン-ビス {1-(2.7-ジメチル-4-n-プロピルインデニル) } ジルコニ ウムジクロリド、rac-ジメチルシリレン-ビス {1-(2.7 -ジメチル-4-i-プロピルインデニル) } ジルコニウムジ クロリド、rac-ジメチルシリレン-ビス {1-(2,7-ジメ チル-4-n-ブチルインデニル) / ジルコニウムジクロリ ド rac-ジメチルシリレン-ビス {1-(2.7-ジメチル-4sec-ブチルインデニル) | ジルコニウムジクロリド、ra c-ジメチルシリレン-ビス {1-(2.7-ジメチル-4-t-ブチ ルインデニル) } ジルコニウムジクロリド、rac-ジメチ ルシリレン-ビス {1- (2.7-ジメチル-4-n-ペンチルイン デニル) } ジルコニウムジクロリド、rac-ジメチルシリ レン-ビス {1-(2.7-ジメチル-4-a-ヘキシルインデニ ル) } ジルコニウムジクロリド、rac-ジメチルシリレン -ビス {1-(2,7-ジメチル-4-シクロヘキシルインデニ ル) } ジルコニウムジクロリド、rac-ジメチルシリレン -ビス {1- (2.7-ジメチル-4-メチルシクロヘキシルイン デニル) } ジルコニウムジクロリド、rac-ジメチルシリ レン-ビス {1-(2.7-ジメチル-4-フェニルエチルインデ ニル) } ジルコニウムジクロリド、rac-ジメチルシリレ ンービス {1-(2.7-ジメチル-4-フェニルジクロロメチル インデニル) } ジルコニウムジクロリド、rac-ジメチル シリレン-ビス (1-(2,7-ジメチル-4-クロロメチルイン デニル) } ジルコニウムジクロリド、rac-ジメチルシリ レン-ビス (1-(2.7-ジメチル-4-トリメチルシリルメチ ルインデニル) } ジルコニウムジクロリド、rac-ジメチ ルシリレン-ビス {1-(2.7-ジメチル-4-トリメチルシロ キシメチルインデニル) } ジルコニウムジクロリド、ra c-ジエチルシリレン-ビス {1-(2.7-ジメチル-4-i-プロ ピルインデニル) } ジルコニウムジクロリド、rac-ジ (i-プロピル)シリレン-ビス {1-(2,7-ジメチル-4-i-プロピルインデニル) | ジルコニウムジクロリド、rac-ジ (n-ブチル) シリレン-ビス (1-(2.7-ジメチル-4-i-プロピルインデニル) | ジルコニウムジクロリド、rac-ジ(シクロヘキシル)シリレン-ビス {1~(2.7-ジメチ ル-4-i-プロピルインデニル) } ジルコニウムジクロリ ド、rac-メチルフェニルシリレン-ビス {1-(2,7-ジメ チル-4-i-プロピルインデニル) } ジルコニウムジクロ リド、rac-メチルフェニルシリレン-ビス {1-(2.7-ジ メチル-4-t-ブチルインデニル)) ジルコニウムジクロ リド、rac-ジフェニルシリレン-ビス {1-(2,7-ジメチ ル-4-t-ブチルインデニル) } ジルコニウムジクロリ ド. rac-ジフェニルシリレン-ビス {1-(2.7-ジメチル-4-i-プロピルインデニル) } ジルコニウムジクロリド、 rac-ジフェニルシリレン-ビス {1-(2.7-ジメチル-4-エ チルインデニル) 1 ジルコニウムジクロリド、rac-ジ (p-トリル) シリレン-ビス {1-(2,7-ジメチル-4-1-プ ロピルインデニル) } ジルコニウムジクロリド、rac-ジ (p-クロロフェニル) シリレン-ビス {1-(2,7-ジメチ ルー4-i-プロピルインデニル)) ジルコニウムジクロリ ド、rac-ジメチルシリレン-ビス {1-(2-メチル-4-i-プ ロビル-7-エチルインデニル) } ジルコニウムジブロミ ド、rac-ジメチルシリレン-ビス {1-(2,3,7-トリメチ ルー4-エチルインデニル) } ジルコニウムジクロリド、r ac-ジメチルシリレン-ビス {1-(2,3,7-トリメチル-4-n -プロピルインデニル) | ジルコニウムジクロリド、rac -ジメチルシリレン-ビス {1-(2.3.7-トリメチルー4-i-プロビルインデニル) } ジルコニウムジクロリド, rac-ジメチルシリレン-ビス {1- (2.3.7-トリメチル-4-n-ブ チルインデニル) とジルコニウムジクロリド、rac-ジメ チルシリレン-ビス {1- (2,3,7-トリメチル-{-sec-ブチ ルインデニル) } ジルコニウムジクロリド、rac-ジメチ ルシリレン-ビス {1-(2.3.7-トリメチル-4-t-ブチルイ ンデニル) } ジルコニウムジクロリド、rac-ジメチルシ リレン-ビス {1-(2,3,7-トリメチル-4-n-ペンチルイン デニル) } ジルコニウムジクロリド、rac-ジメチルシリ レン-ビス {1-(2.3.7-トリメチル-4-n-ヘキシルインデ ニル) } ジルコニウムジクロリド、rac-ジメチルシリレ ン-ビス {1-(2,3,7-トリメチル-4-シクロヘキシルイン

デニル) } ジルコニウムジクロリド, rac-ジメチルシリ レン-ビス {1-(2.3.7-トリメチル-4-メチルシクロヘキ シルインデニル) } ジルコニウムジクロリド、rac-ジメ チルシリレン-ビス {1-(2,3,7-トリメチル-4-トリメチ ルシリルメチルインデニル) } ジルコニウムジクロリ ド、rac-ジメチルシリレン-ビス {1-(2,3,7-トリメチ ルー4-トリメチルシロキシメチルインデニル) } ジルコ ニウムジクロリド、rac-ジメチルシリレン-ビス (1-(2,3,7-トリメチル-4-フェニルエチルインデニル) } ジルコニウムジクロリド、rac-ジメチルシリレン-ビス {1-(2,3,7-トリメチル-4-フェニルジクロロメチルイ ンデニル) } ジルコニウムジクロリド, rac-ジメチルシ リレン-ビス (1-(2.3.7-トリメチル-4-クロロメチルイ ンデニル) \ ジルコニウムジクロリド、rac-ジエチルシ リレン-ビス {1-(2.3.7-トリメチル-4-i-プロビルイン デニル) } ジルコニウムジクロリド、rac-ジ (i-プロピ ル) シリレン-ピス {1- (2,3,7-トリメチル-4-i-プロピ ルインデニル) | ジルコニウムジクロリド、rac-ジ (n-ブチル)シリレン-ビス {1-(2.3.7-トリメチル-4-i-プ ロピルインデニル) } ジルコニウムジクロリド、rac-ジ (シクロヘキシル) シリレン-ビス (1-(2,3,7-トリメ チル-4-i-プロビルインデニル) } ジルコニウムジクロ リド、rac-メチルフェニルシリレン-ビス (1-(2.3.7-トリメチル-4-i-プロピルインデニル) } ジルコニウム ジクロリド、rac-メチルフェニルシリレン-ビス {1-(2,3,7-トリメチル-4-t-ブチルインデニル) } ジルコ ニウムジクロリド、rac-ジフェニルシリレン-ビス {1-(2.3.7-トリメチル-4-t-ブチルインデニル)) ジルコ ニウムジクロリド、rac-ジフェニルシリレン-ビス {1-(2.3.7-トリメチル-4-i-プロピルインデニル) } ジル コニウムジクロリド、rac-ジフェニルシリレン-ビス {1 - (2.3.7-トリメチル-4-エチルインデニル) } ジルコニ ウムジクロリド、rac-ジ (p-トリル) シリレン-ビス (1 - (2.3.7-トリメチル-4-i-プロピルインデニル) } ジル コニウムジクロリド、rac-ジ (p-クロロフェニル) シリ レン-ビス {1-(2.3.7-トリメチル-4-i-プロビルインデ ニル〉} ジルコニウムジクロリド、rac-ジメチルシリレ ン-ビス (1- (2-メチル-4-i-プロビル-7-メチルインデ ニル〉} ジルコニウムジメチル、rac-ジメチルシリレン -ビス {1-(2-メチル-4-i-プロピル-7-メチルインデニ ル) } ジルコニウムメチルクロリド、rac-ジメチルシリ レンービス {1-(2-メチル-4-i-プロピル-7-メチルイン デニル) } ジルコニウム-ビス (メタンスルフォネー ト). rac-ジメチルシリレン-ビス {1- (2-メチル-4-i-プロピル-7-メチルインデニル) } ジルコニウム-ビス (p-フェニルスルフィナト) rac-ジメチルシリレン-ビス {1-(2-メチル-3-メチル-4-i-プロビル-7-メチル インデニル) } ジルコニウムジクロリド、rac-ジメチル シリレン-ビス {1-(2-メチル-4.6-ジ-i-プロピルイン デニル) } ジルコニウムジクロリド、rac-ジメチルシリ

レン・ピス (ナー (ネエチルー・ナープロピルー・メチルイン デエル) | ジルコニウムジクロリド、rac-ジメチルシリ レン・ピス (ナー (ネーケー・オープロピルー・マメチルイン デニル) | ジルコニウムジクロリド、rac-ジメチルク リンン・ピス (ナー (ネーメチルインデニル) | ジルコニウ ムジクロリド、rac-エチレン・ピス († (2.4,7~トリメ チルインデニル) | ジルコニウムジクロリド、rac-イソ プロピリデン・ピス († (2.4,7~トリメチルインデニ ル) | ジルコニウムジクロリドなど。

[0073]また上記のような化合物中のジルコニウム をチタニウムまたはハフニウムに代えた化合物を挙げる こともできる。これらの中で、4位に1-プロビル、sec-ブチル、tert-ブチル基などの分数アルキル基を有する ものが、物に好ましい。

【0074】本発明では、通常前記一般式(II-5)で表される逐移を興化合物のラモミ体が接端成分として用いられるが、R型またはS型を用いることもできる。上配のような一般式(II-5)で奏される遷移金属化合物は、インデン誘導体から既知の方法なとえば特別平4-268307号公報に記載されている方法により合成することができる。

【0075】また、本発明では、(A)周期表第4族の 遷移金属化合物として下記式(III-1)で表される化合 物を用いることもできる。

L2 M1 X6, ... (III-1)

式中、M・は周期表彰4旅の選移金属原子を示す。 【0076】L² は、非原在化π結合金の誘導体であ り、金属M・活性サイトに再収接回形状を付与してお り、X⁶ は、互いに同一でも異なっていてもよく、水素 原子、ハロゲン原子または20個以下の皮素原子、ケイ 素原子もしくはゲルマニウム原子を含有する炭化水素 基、シリル基もしくはゲルマニカと原子をある。

【0077】このような一般式(III-1)で表される化合物のうちでは、下記式(III-2)で表される化合物が好ましい。

[0078] [化6]

[0079]式中、M・は周朋表第4族の遷移金属原子を示し、具体的にはジルコニウム、チクソまたはハフニ ウムであり、好ましくはジルコニウムである。Cpは、 M・に本結合しており、かつ遺換塞Zを有する置換シク ロペンタジエニル基またはその誘導体を示す。

【0080】 Z^1 は、酸素原子、イオウ原子、ホウ素原 子または周期表第14族の元素を含む配位子を示し、た とえば-S i (R^{55}_2) - 、-C (R^{55}_2) - 、-S i (R552) Si (R552) - , -C (R552) C (R562) -, -C (R55,) C (R55,) C (R55,) -, -C $(R^{55}) = C(R^{55}) - C(R^{66},) Si(R^{56},)$ -、-Ge(R⁵⁵。) -などである。

【0081】Y2 は、窒素原子、リン原子、酸素原子ま たはイオウ原子を含む配位子を示し、たとえばーN(R 52) - 、-O-、-S-、-P(R52) -などである。 またZ1 とY2 とで縮合環を形成してもよい。

【0082】上記R55は水素原子または20個までの非 水素原子をもつアルキル、アリール、シリル、ハロゲン 化アルキル、ハロゲン化アリール基またびそれらの組合 せから選ばれた基であり、R52は炭素原子数1~10の アルキル、炭素原子数6~10のアリール基若しくは炭 素原子数7~10のアラルキル基であるか、または1個 若しくはそれ以上のR55と30個までの非水素原子の縮 合環系を形成してもよい。

【0083】以下に上記一般式 (III-2) で表される遷 移金属化合物の具体的な例を示す。(tert-ブチルアミ ド) (テトラメチル-n5-シクロペンタジエニル)-1.2-エタンジイルジルコニウムジクロリド、(tert-ブチル アミド) (テトラメチル-カ5-シクロペンタジエニル)-1.2-エタンジイルチタンジクロリド、(メチルアミド) (テトラメチルーカ5-シクロペンタジエニル)-1.2-エタ ンジイルジルコニウムジクロリド、(メチルアミド) (テトラメチル- n5-シクロペンタジエニル) -1.2-エタ ンジイルチタンジクロリド、 (エチルアミド) (テトラ メチルー カラーシクロペンタジエニル) -メチレンチタンジ クロリド、(tert-ブチルアミド) ジメチル (テトラメ チル-n5-シクロペンタジエニル)シランチタンジクロ リド、(tert-ブチルアミド) ジメチル (テトラメチルn⁵-シクロペンタジエニル) シランジルコニウムジクロ リド、(ベンジルアミド)ジメチル-(テトラメチル-カ 5-シクロペンタジエニル) シランチタンジクロリド、 (フェニルホスフィド) ジメチル (テトラメチルーカ5-シクロペンタジエニル) シランジルコニウムジベンジル

【0084】(B) 遷移金属アミド化合物

など、

本発明で用いられる(B)遷移金属アミド化合物は、下 記一般式(I)または(I-1)で表される遷移金属アミ ド化合物である。

[0085] [(R3Si)2N] k MXj-k ... (I) 式中、Mは、周期表第3~6族の遷移金属原子を示し、 チタン、ジルコニウム、ハフニウムなどの周期表第4族 の遷移金属原子であることが好ましい。

[0086] iは遷移金属原子Mの価数を表す。kは1 ~jの整数を表す。Rは、互いに同一でも異なっていて もよく、炭化水素基、ハロゲン化炭化水素基を示す。 【0087】炭化水素基として具体的には、メチル、エ チル、n-プロピル、イソプロピル、n-ブチル、イソブチ ル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、ヘキシル、

オクチル、デシル、オクタデシルなどの炭素原子数が1 ~20の直鎖または分岐状のアルキル基:フェニル、ナ フチルなどの炭素原子数が6~20のアリール基;これ らのアリール基に前記炭素原子数が1~20のアルキル 基などの置換基が1~5個置換した置換アリール基;シ クロペンチル、シクロヘキシル、ノルボルニル、アダマ ンチルなどのシクロアルキル基; ビニル、プロペニル、 シクロヘキセニルなどのアルケニル基;ベンジル、フェ ニルエチル、フェニルプロビルなどのアリールアルキル 基などが挙げられる。

【0088】ハロゲン化炭化水素基としては、前記炭化 水素基にハロゲンが置換した基が挙げられる。Rで示さ れる基は、互いに連結して脂肪族環などの環を形成して いてもよい。また、異なる窒素原子に結合するRで示さ れる基は、互いに同一でも異なっていてもよい。

【0089】Xは、水素原子、ハロゲン原子、炭素原子 新1~20の炭化水素基、炭素原子数1~20のハロゲ ン化炭化水紫基、酸素含有基、イオウ含有基、ケイ素含 有基を示し、具体的には前記一般式(II-1)におけるL と同様の原子または基が挙げられる。なお、1-kが2 以上の場合には、互いに同一でも異なっていてもよい。 【0090】これらのうち、ハロゲン原子、炭素原子数 が1~20の炭化水素基またはスルフォネート基である ことが好ましい。以下に、前記一般式(I)で表される 遷移金属アミド化合物の具体的な例を示すが、これらに 限定されるものではない。「ビス(トリメチルシリル) アミド] チタニウムトリクロリド、ビス「ビス(トリエ チルシリル) アミド] チタニウムジクロリド、ビス [ビ ス(トリメチルシリル)アミド]チタニウムジクロリ ド、トリス「ビス (トリメチルシリル) アミド] チタニ ウムクロリド、テトラキス「ビス(トリメチルシリル) アミド] チタニウム、[ビス(トリメチルシリル) アミ ドージルコニウムトリクロリド、ビス「ビス(トリエチ ルシリル) アミド] ジルコニウムジクロリド、ビス「ビ ス (トリメチルシリル) アミド] ジルコニウムジクロリ ド、トリス「ビス(トリメチルシリル)アミド]ジルコ ニウムクロリド、テトラキス [ビス (トリメチルシリ ル) アミド] ジルコニウム、「ビス(トリメチルシリ ル) アミド] ハフニウムトリクロリド、ビス [ビス(ト リエチルシリル) アミド] ハフニウムジクロリド、ビス 「ビス (トリメチルシリル) アミド] ハフニウムジクロ リド、トリス [ビス (トリメチルシリル) アミド] ハフ ニウムクロリド、テトラキス[ビス(トリメチルシリ ル) アミド] ハフニウムなど。

【0091】次に、一般式 (I-1) で表される遷移金属 アミド化合物について説明する。 [0092]

[化7]

$$((B_m)A)_n \underset{B_{r+1}}{\overset{R'}{\underset{i}{\bigvee}}} \cdots (I-1)$$

【0093】式中、Mは、前記一般式(1)におけるM と同じであり、チタン、ジルコニウム、ハフニウムなど の周期表第4族の遷移金属原子であることが好ましく、 特配子タンが好ましい。

【0094】R'およびR"は、互いに同一でも異なっていてもよく、水素原子、炭化水素基、ハロゲン化炭化水素基、有限シリル基までは、窒素、酸素、リン、イオウ、ケイ素から透ばれる少なくとも1種の元素を含む置物来で罹傷された地介水素基を示す。

[0095] 族化水素基。ハロゲン化酸化水素素として 具体的には、前配一般式(1)におけるRと同じであ る。有機シリル基として具体的には、メチルシリル、ジ メチルシリル、トリメチルシリル、エチルシリル、ジエ チルシリル、トリエチルシリル、トリフェニルシリルな どが挙げられる。

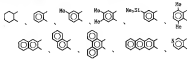
【0097】 mは、0~2の整数である。 nは、1~5 の整数である。 Aは、周側原第13~1 6 族の原子を示し、具体的には、ホウ素原子、炭素原子、紫素原子、砂米二、 公原子、セレン原子、スス原子などが挙げられ、炭素原子またはシイ素原子であることが好ましい。 nが2以上の場合には、複数のAは、互いに同一でも異なっていてもよい。

【0098】Eは、炭素、水素、酸素、ハロゲン、窒

素、硫黄、リン、ホウ素およびケイ素から選ばれる少な くとも1種の元素を有する置換基である。Eで示される 基が複数存在する場合は、Eで示される複数の基は、互 いに同一でも異なっていてもよく、またEで示される2 個以上の基が互いに連結して環を形成していてもよい。 【0099】このような- ((E。)A)。-で示され る2個の窒素原子を結合する結合基として具体的には以 下のような基などが挙げられる。— C H₂ — 、 — C (M e) 2 -, -C (Ph) 2 -, -Si (Me) 2 -, -Si (Ph) , - , - Si (Me) (Ph) - , - CH , CH, -, -CH, Si (Me), -, -CH, CH , CH2 - . - CH2 C (Me), CH2 - . - CH2 C(Et), CH2 - . - CH2 C(n Pr), CH2 -, -CH₂ C (i Pr) 2 CH₂ -, -CH₂ C (n Bu), CH, -, -CH, C (i Bu), CH, -, -CH2 C (s Bu) 2 CH2 - , -CH2 C (c Pe n) 2 CH2 - , - CH2 C (c Hex) 2 CH2 - , -CH, C (Ph), CH, -, -CH, C (Me)(E t) CH, -, -CH, C (Me)(i Pr) CH, -, -CH2 C (Me)(i Bu) CH2 -, -CH2 C (M e)(t Bu) CH, -, -CH, C (Me)(i Pen) CH, -, -CH, C (Me)(Ph) CH, -, -CH , C (Et)(i Pr) CH, -, -CH, C (Et)(i Bu) CH₂ -, -CH₂C (Et)(i Pen) CH 2- - CH2C(iPr)(i Bu) CH2- - CH2 C (i Pr)(i Pen) CH, -, -CH, Si (Me), CH2 - CH2 Si (Et) CH2 - CH2 Si (n-Bu), CH2 - CH2 Si (Ph) C H, -, -CH (Me) CH, CH (Me) -, -CH (Ph) CH, CH (Ph) - . - Si (Me), OSi (Me) 2 - - CH2 CH2 CH2 CH2 - - Si (Me), CH2 CH2 Si (Me)2-[0100]

【化8】

【0101】 【化9】



[0102]

【0105】なお、上記例示中、Meはメチル基を示し、Btはユナル基を示し、nPrはmプロビル基をテル、iPrはイソプロビル基を示し、nBuはmプラル基を示し、iBuはなイソプナル基を示し、すりenはイソベンチル基を示し、cPenはシクロペンチル基を示し、cHexはシクロペシル基を示し、cHexはシクロペシル基を示し、CHexはシクロペキンル基を示し、CHexはシクロペキンル基を示し、CHexはシクロペキンル基を示す。

【0106】pは、0~4の整数である。Xは、水素原子、ハロゲン原子、炭素原子数1~20の炭化水素基、 炭素原子数1~20のハロゲン化炭化水素基、酸素含有 基、イオウ含有基、ケイ紫含有基を示し、具体的には、 前記一般式 (11-1) におけるしと同じである。なお、p が2以上の場合には、Xで示される複数の基は、互いに 同一でも異なっていてもよい。

【0107】これらのうち、ハロゲン原子、炭素原子数が1~20の炭化水素基またはスルフォネート基であることが好ましい。前記一般、以下に、上記一般式(I-1)で表される遷移企属アミド化合物の具体的な例を示すが、これらに限定されるものではない。 【0108】

【化13】

【化16】

[0109]

[0110]

[0111]

[0112]

【0113】なお、上記例示中、Meはメチル基を示 し、Etはエチル基を示し、iPrはイソプロビル基を 示し、tBuは tert-ブチル基を示す。本発明では、上 記のような化合物において、チタンをジルコニウム、ハ フニウムに置き換えた遷移金属アミド化合物を用いるこ ともできる。

【0114】本発明では、前記一般式 (I-1)で表され る遷移金属アミド化合物としては、R'とR''が、アル キル基などの置換基が1~5個置換した置換アリール基 である、下記一般式 (I-2) で表される遷移金属アミド 化合物を用いることが望ましい。

[0115]

【化18】

【0116】式中、Mは、前記一般式(I)におけるM と同じであり、チタン、ジルコニウム、ハフニウムなど の周期表第4族の遷移金属原子であることが好ましく、 特にチタンが好ましい。

【0117】R1~R10は、互いに同一でも異なってい

てもよく、水業原子、ハロゲン原子、炭化水薬基、ハロゲン化炭化水素基、有限シリル基、アルコキシ蒸、アリロキシ基、 $-COOR^{11}$ 、 $-N(R^{12})$ C(O) R^{13} 、-OC(O) R^{14} 、-CN、 $-NR^{16}$ 2 または $-N(R^{16})$ $S(O_2)$ R^{17} (ただし、 R^{11} $-R^{17}$ 1 は炭素 R^{2} 3 R^{2} 5 R^{2} 7 R^{2} 7 R^{2} 7 R^{2} 8 R^{2} 7 R^{2} 8 R^{2} 9 R^{2} 9 R

【0118】ハロゲン原子としては、前記一般式(I) におけるXと同じであり、炭化水薬法、ハロゲン化炭化 水素基および有機シリル基としては、前記一般式(I− 1)におけるR、およびR"と同じである。

【0119】アルコキシ基として具体的には、メトキ 、エトキシ、nープロポキシ、イソプロポキシ、nープト キシ、イソフトキシ、tert-ブトキシなどが挙げられ る。アリーロギシ基として具体的には、フェノキシ、2。 6-ジメナルフェノキシ、2.4,6-トリメチルフェノキシな どが響げられ

[0121]またR¹ − R³ で示される塞のうちの2個 以上の基、好ましくは特殊する基が互いに達結してそれ ぞれが結合する炭素原子とともに芳香族頭、脂肪族類な どの頭を形成していてもよく、R⁶ ∼ R¹⁰でされる基 のうちの2個以上の基、好ましくは隣接する基が互いに 連結してそれぞれが結合する炭素原子とともに芳香族 環、脂肪族環などの環を形成していてもよい。

【0122】mは、0~2の整数である。nは、1~5 の整数である。Aは、前記一般式(1-1)におけるAと 同じであり、炭素原子またはケイ素原子であることが好 ましい。nが2以上の場合には、複数のAは、互いに同 ーでも整かっていてもよい。

【0123】 Eは、前記一般式(1-1) におけるEと同 じてあり、好ましくは炭素、水素、窒素およびケイ素か か選ばれる少々くとも1種の元素を含有する資息をであ あ。Eで示される基が複数存在する場合は、Eで示され る機数の態は、互いに同一でも異なっていてもよく、ま たEで示される 2個以上の基が互いに連結して環を形成 していてもよい。

【0124】このような一((E_n)A)。一で示される2個の選素原子を結合する結合基として具体的には順能と同様の基などが挙げられる。pは、0~4の整数である。

【0125】 Xは、水素原子、ハロゲン原子、炭素原子 数が1~20の数化水素蒸、炭素原子数が1~20のハ ロゲン化胶化水素基、酸素含有基、イオウ含有基または ケイ素含有基を示し、具体的には、前記一般式(II-1) におけるしと同じである。

【0126】これらのうち、ハロゲン原子、炭素原子数が1~20の炭化水素素またはスルフォネート基であることが好ましい。pが2以上の場合にはXで示される複数の数は、互いに同一でも異なっていてもよい。

【0127】以下に、上記一般式 (I-2)で表される遷移金属アミド化合物の具体的な例を示すが、これらに限定されるものではない。

[0128]

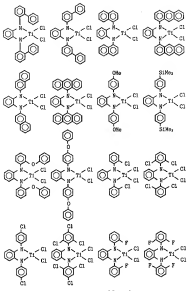
【化19】

[0129]

[0130]

[0131]

【化22】



[0132]

【化23】

[0134]

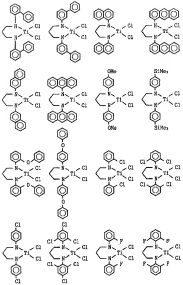
[0133]

【化25】

[0135]

[0136]

【化27】



[0137] [化28]

[0138]

[0139]

[0140]

【0141】なお、上記例示中、Meはメチル基を示し、E tはユチル基を示し、i Prはiso-プロビル基を示し、n Prはn-プロビル基を示し、n Buはtープチル基、s Buはser-ブチル基、r Octlan-オクチル基を示す。

【0142】本発明では、上記のような化合物において、チタンをジルコニウム、ハフニウムに置き換えた選発金属アミド化合物を用いることもできる。これらの選移金属アミド化合物の中で、別がチタンであり、2個の窒素属子を結合する基のAが炭素またはケイ楽であり、

nが2または3である遷移金属アミド化合物が好まし

【0143】これらの遷移金属アミド化合物の中で、M がチタンであり、2個の窒素原子を結合する基のAが炭 素またはケイ素であり、nが2または3である遷移金属 アミド化合物が好ましい。

【0144】前記一般式(1)または(1-1)で表される選移金属アミド化合物の中では、一般式(1-1)で表される選移金属アミド化合物が好ましく用いられ、中でも、一般式(1-2)で表される遷移金属アミド化合物が特に好ましく用いられる。

【0145】これらの化合物は単独で用いてもよいし、 2種以上を組み合わせて用いてもよい。

(C-1) 有機金属化合物

本発明で用いられる(C-1) 有機金属化合物として、具体的には下記のような周期表第1、2族および第12、13族の有機金属化合物が用いられる。

[0146]

(C-Ia) 一般式 Re。A I (OR*), H, X。
(式中、R* およびR* は、互いに同一でも異なっていてもよく、炭素原子数が1~15、軒ましては1~4の
炭化水素基を示し、Xはハロゲン原子を示し、mは0 <
m≤3、nは0≦n<3、pは0≦p<3、qは0≦q
<3の数であり、かつm+n+p+q=3である。)で
表される有限アルミニウム化合物。

【0147】(C-1b) 一般式 M2 A1Ra4

(式中、 M^2 はL i 、N a 、K を示し、 R^a は炭素原子数が $1\sim$ 15、好ましくは $1\sim$ 4の炭化水素基を示

す。)で表される1族金属とアルミニウムとの錯アルキル化物。

【0148】(C-1c) 一般式 Ra Rb M3

(式中、R^a およびR^b は、互いに同一でも異なっていてもよく、炭素原子数が1~15、好ましくは1~4の 炭化水素基を示し、M^a はM_g、ZnまたはCdであ 。)で表される2族または12族金属のジアルキル化 合物。

【0149】前記(C-1a)に属する有機アルミニウム化合物としては、次のような化合物などを例示できる。

一般式 Raa Al (ORb) 3-a

(式中、R* およびR* は、互いに同一でも異なっていてもよく、炭業原子数が1~15、解ましくは1~4の 炭化水素基を示し、mは好ましくは1.5≤m≤3の数である。)で表される有機アルミニウム化合物、

一般式 Ran AlX3-a

(式中、R^a は炭素原子数が1~15、射ましくは1~ 4の炭化水素基を示し、Xはハロゲン原子を示し、mは 射ましくは0~m~3である。)で表される有機アルミ ニウム化合物、

一般式 Ran AlHan

(式中、R* は炭素原子数が $1\sim15$ 、好ましくは $1\sim$

4の炭化水素基を示し、mは好ましくは2≦m<3である。)で表される有機アルミニウム化合物、

一般式 Ra, AI (ORb), X.

(式中、R* およびR*) は、近いに同一でも異なっていてもよく、炭素原子数が1~15、好ましくは1~4の 炭化木素基を示し、Xはかロゲン原子を示し、mは0 < m≤3、nは0≤n<3、qは0≤q<3の数であり、 かつm+n+q=3である。)で表される有機アルミニウム化合物。

【0150】(C-Ia)に属するアルミニウム化合物として より具体的にはトリエチルアルミニウム、トリn-ブチル アルミニウムなどのトリn-アルキルアルミニウム; トリ イソプロピルアルミニウム、トリイソブチルアルミニウ ム、トリsec-ブチルアルミニウム、トリ tert-ブチルア ルミニウム、トリ2-メチルブチルアルミニウム、トリ3-メチルブチルアルミニウム、トリ2-メチルペンチルアル ミニウム、トリ3-メチルペンチルアルミニウム、トリ4-メチルペンチルアルミニウム、トリ2-メチルヘキシルア ルミニウム、トリ3-メチルヘキシルアルミニウム、トリ 2-エチルヘキシルアルミニウムなどのトリ分岐鎖アルキ ルアルミニウム:トリシクロヘキシルアルミニウムなど のトリシクロアルキルアルミニウム: トリフェニルアル ミニウム、トリトリルアルミニウムなどのトリアリール アルミニウム:ジイソブチルアルミニウムハイドライド などのジアルキルアルミニウムハイドライド:トリイソ プレニルアルミニウムなどのトリアルケニルアルミニウ ム: イソブチルアルミニウムメトキシド、イソブチルア ルミニウムエトキシド、イソブチルアルミニウムイソプ ロボキシドなどのアルキルアルミニウムアルコキシド: ジエチルアルミニウムエトキシド、ジブチルアルミニウ ムプトキシドなどのジアルキルアルミニウムアルコキシ ド:エチルアルミニウムセスキエトキシド、ブチルアル ミニウムセスキプトキシドなどのアルキルアルミニウム セスキアルコキシド; Rag s AI (OR)) s など で表される平均組成を有する部分的にアルコキシ化され たアルキルアルミニウム:ジエチルアルミニウム(2.6-ジ-t-ブチル-4-メチルフェノキシド)、エチルアルミニ ウムビス(2,6-ジ-t-ブチル-4-メチルフェノキシド)、 ジイソブチルアルミニウム (2.6-ジ-t-ブチル-4-メチル フェノキシド)、イソブチルアルミニウムビス(2.6-ジ -t-ブチル-4-メチルフェノキシド) などのアルキルアル ミニウムアリーロキシド:ジエチルアルミニウムクロリ ド、ジブチルアルミニウムクロリド、ジエチルアルミニ ウムプロミドなどのジアルキルアルミニウムハライド: エチルアルミニウムセスキクロリド、ブチルアルミニウ ムセスキクロリド、エチルアルミニウムセスキブロミド などのアルキルアルミニウムセスキハライド:エチルア ルミニウムジクロリド、プロピルアルミニウムジクロリ ド、ブチルアルミニウムジブロミドなどのアルキルアル ミニウムジハライドなどの部分的にハロゲン化されたア

ルキルアルミニウム;ジエチルアルミニウムとドリド、ジブチルアルミニウムとドリドなどのジアルキルアルミ ロウムとドリド、エチルアルミニウムジとドリド、プロ ビルアルミニウムジとドリドなどのアルキルアルミニウ ムジとドリドなどその他の部分的に水素化されたアルキ ルアルミニウム;エチルアルミニウムエトキシクロリ ド、ブチルアルミニウムアトキシクロリド、エチルアル ミニウムエトキシブロミドなどの部分的にアルコキシ化 およびパロゲン化されたアルキルアルミニウムなどを挙 げることができる。

【0151】また(C-1a)に類似する化合物も使用することができ、たとえば塗索原子を介して2以上のアルミニウム化合物が結合した有額アルミニウム化合物を挙げることができる。このような化合物として具体的には、(C, H₅), A1N(C, H₅) A1(C, H₅),

などを挙げることができる。 【0152】前記(C-1b)に属する化合物としては、

LiA1 (C, H5)4

 $LiA1(C_7H_{15})$ 、などを挙げることができる。 【0153】その他にも、(C-1) 有機金属化合物としては、一般式

(i-C4 H9), Al, (C5 H10),

(式中、x、yおよびzは正の数であり、z≥2xである。)で表されるイソプレニルアルミニウムを使用することもできる。

【0154】さらにその他にも、(C-1) 有機金属化合物 としては、メチルリチウム、エチルリチウム、プロピル リチウム、ブチルリチウム、メチルマグネシウムプロミ ド、メチルマグネシウムクロリド、アロピルマグ オンウムプロミド、アロピルマグネシウムクロリド、ア チンウムプロミド、アロピルマグネシウムクロリド、ブ チルマグネシウムプロミド、ブチルマグネシウムクロリ ド、ジメチルマグネシウム、ジ ブチルマグネシウム、ジエチルマグネシウムなどを 使用することもできる。

【0155】また重合系内で上配有機アルミニウム化合 物が形成されるような化合物、たとえばハロゲン化アル ミニウムとアルキルリチウムとの組合せ、またはハロゲ ン化アルミニウムとアルキルマグネシウムとの組合せな どを使用することもできる。

【0156】これらのうち、有機アルミニウム化合物が 好ましい。上記のような(C-1) 有機金属化合物は、1種 単独でまたは2種以上組み合わせて用いられる。

【0157】(C-2) 右機プルミニウムオキン化合物 水発明で用いられる(C-2) 右機プルミニウムオキン化合 物は、従来公知のアルミンキサンであってもよく、また 特開平2-78687号公報に例示されているようなペ ンゼン不溶性の有機アルミニウムオキシ化合物であって もよい。

【0158】従来公知のアルミノキサンは、たとえば下

記のような方法によって製造することができ、通常、炭 化水素溶媒の溶液として得られる。

(1) 販着水を含する化合物または結晶水を含する 種類、たとえば駆化マグネシウム水和物、硫酸剤水和 物、硝酸アルミニウム水和物、硫酸二ッケル水和物、 化第1セリウム水和物などの炭化水素媒体懸測液に、ト リアルキルアルミニウムなどの有機アルミニウム化合物 を添加して、吸着水または結晶水と有機アルミニウム化 合物とを反応させる方法。

(2) ベンゼン、トルエン、エチルエーテル、テトラヒ ドロフランなどの媒体中で、トリアルキルアルミニウム などの有機アルミニウム化合物に直接水、氷または水蒸 気を作用させる方法。

(3) デカン、ベンゼン、トルエンなどの媒体中でトリ アルキルアルミニウムなどの有機アルミニウム化合物 に、ジメチルスズオキシド、ジブチルスズオキシドなど の有機スズ酸化物を反応させる方法。

【0159】なお該アルミノキサンは、少量の有機金属 成分を含有してもよい。また同収された上胚のアルミノ キサンの溶液から溶螺または未反応有機アルミニウム化 合物を蒸留して除去した後、溶媒に再溶解またはアルミ ノキサンの資溶線に懸濁させてもよい。

【0160】アルミノキサンを調製する際に用いられる 有機アルミニウム化合物として具体的には、上途した(C -1) に属する有機アルミニウム化合物として例示したも のと同様の有機アルミニウム化合物を挙げることができ る。

【0161】これらのうち、トリアルキルアルミニウム、トリシクロアルキルアルミニウムが辞ましく、トリメチルアルミニウムが辞ましく、トリメチルアルミニウムが待に招ましい。上記のような有機アルミニウム化合物は、1種単独でまたは2種以上組み合せて用いたれる。

【0162】アルミノキサンの鋼製に用いられる溶線としては、ベンセン、トルエン、キシレン、クメン、シメンなどの芳香放験化水素、ベンタン、ヘキサン、ペアタン、オクダン、デカン、ドデカン、ヘキサデカン、オクダカンなどの脂肪族炭化水素、シクロベンタン、シクのヘキサン、シクロオクタン、メチルシクロベンタンなどの脂肪族炭化水素、ガリン、灯油、軽値などの石油留分または上記予香族炭化水素、脂肪族炭化水素のハロゲン化物とりわけ、塩素化物、臭素化物などの炭化水素溶媒が挙げられる。さらにエチルエーテル、テトラにドロフランなどのエーテル現を用いることもできる。これらの溶媒のうち特に芳香族炭化水素は大は脂肪族炭化水素が質生り、

【0163】また本発明で用いられるペンゼン不溶性の 有機アルミニウムオキシ化合物は、60℃のペンゼンに 溶解する A L 成分が A L 原子換算で通常10%以下、好 ましくは5%以下、特に好ましくは2%以下であり、ベ ンゼンに対して不溶性または銀溶性である。 【0164】本発明で用いられる有機アルミニウムオキシ化合物としては、下記一般式 (IV) で表されるポロン を含んだ有機アルミニウムオキシ化合物を挙げることもできる。

【化32】

【0166】式中、R²¹は炭素原子数が1~10の炭化 水素基を示す。R²²は、互いに同一でも異なっていても よく、水素原子、ハロゲン原子または炭素原子数が1~ 10の炭化水素基を示す。

【0167】前記一般式(IV)で表されるボロンを含んだ有機アルミニウムオキシ化合物は、下記一般式(V)で表されるアルキルボロン酸と

$$R^{21}-B-(OH)_2$$
 ... (V)

(式中、R21は前記と同じ基を示す。)

有機アルミニウム化合物とを、不活性ガス雰囲気下に不 活性溶媒中で、-80℃~室温の温度で1分~24時間 反応させることにより製造できる。

【0168】前配一般式(ソ)で表されるアルキルボロン酸の具体的なものとしては、メチルボロン酸、エチルボロン酸、トプロピルボロン酸、トプロピルボロン酸、トーベルロルで、イソブチルボロン酸、トーベキシルボロン酸、カーベルボロン酸、カーベルボロン酸、カーボーバルボロン酸、カーベルボロン酸、カーボーバルボロン酸、カーボーバルボロン酸、カーボーバルボロン酸、カーボーバルボロン酸、カーボーバルボロン酸、カーボーバルボロン酸、カーボーバルボロン酸、カーボーバルボロン酸、カーボーバルボロン酸、カーボーバルボロン酸、カーボーバルボロン、カーボーバルボーバルボロフェニルボロン。

[0169]このようなアルキルボロン酸と反応させる 有機アルミニウム化合物として具体的には、上述した(0-1)に属する有機アルミニウム化合物として例示したも のと同様の有機アルミニウム化合物を挙げることができ る。

【0170】これらのうち、トリアルキルアルミニウム、トリンクロアルキルアルミニウムが好ましく、特にトリメチルアルミニウム、トリエチルアルミニウム、トリイソブチルアルミニウムが好ましい。これらは1種単独でまたは2種以上組み合わせて用いられる。

【0171】上記のような(C-2) 有機アルミニウムオキシ化合物は、1種単独でまたは2種以上組み合せて用いられる。

(C-3) 遷移金属化合物または遷移金属アミド化合物と反応してイオン対を形成する化合物

本発明で用いられる遷移金属化合物(A)または遷移金

展アミド化合物 (B) と反応してイオン対を形成する化合物(C-3) (以下、「イオン化イオン性化合物」という。)としては、特開平1-501950号公報、特開・ド1-502036号公報、特開・ア3-179005号公報、特開・ア3-179005号公報、特開・ア3-207703号公報、USP-5321106号などに記載されたルイス酸、イオン性化合物、ボラン化合物などを挙げるととができる。

【0172】具体的には、ルイス酸としては、BR

(日は1721 米州のいは、かりへ阪としては、5m、 (日は、ファ素、メチル番、トリフルオロメチル基な どの置換基を有していてもよいフェニル基またはファ素 である。) で示される化合物が挙げられ、たとえばトリ ルカコボコン、トリフェニルボロン、トリス (4-フル オロフェニル) ボロン、トリス (3,5-ジフルオロフェニ ル) ボロン、トリス (4-アルオロメチルフェニル) ボロン、トリス (トアトリル) ボロン、トリス (o-トリル) ボロン、トリス (3,5-ジメチルフェニル) ボロンなどが挙げられる。 日の1731 イオン性化合物としては、たとえば下記一 般式 (げ) で表される化合物が挙げられる。

【0174】 【化33】

$$R^{23} \stackrel{\bigoplus}{\oplus} R^{24} = \stackrel{\stackrel{\stackrel{1}{\downarrow}}{B}}{\stackrel{\bigoplus}{\oplus}} R^{26} \qquad \cdots \qquad (\text{VI})$$

【0175】式中、R²⁸としては、H*、カルボニウム カチオン、オキソニウムカチオン、アンモニウムカチオ ン、ホスホニウムカチオン、シクロヘアチルトリエニル カチオン、選移金属を有するフェロセニウムカチオンな どが挙げられる。

【0176】R²⁴~R²⁷は、互いに同一でも販売ってい でもよく、有機基、好ましくはアリール基または置版 リール基である。前記力ルポニウムカチオンとして具体 的には、トリフェニルカルポニウムカチオン、トリ(メ チルフェニル)カルポニウムカチオン、トリ(ジメチル フェニル)カルポニウムカチオンなどの三翼換カルポニ ウムカチオンなどが挙げられる。

 アルキルアンモニウムカチオンなどが挙げられる。

【0178】前記ホスホニウムカチオンとして具体的に は、トリフェニルホスホニウムカチオン、トリ (メチル フェニル) ホスホニウムカチオン、トリ (ジメチルフェ ニル) ホスホニウムカチオンなどのトリアリールホスホ ニウムカチオンなどが挙げられる。

【0179】R¹³としては、カルボニウムカチオン、ア ンモニウムカチオンをどが好ましく、特にトリフェニル カルボニウムカチオン、馬ージメチルアニリニウムカチ オン、馬ージエチルアニリニウムカチオンが好ましい。 【0180】またイオン性化合物として、トリアルキル 置撲アンモニウム塩、馬ージアルキルアニリニウム塩、 ジアルキルアンモニウム塩、トリアリールホスフォニウ ム塩などを挙げることもできる。

【0181】トリアルキル電線アンモニウム騒として具体的には、たとえばトリエチルアンモニウムテトラ(フェニル)ホウ素、トリプロセルアンモニウムテトラ(フェニル)ホウ素、トリ(n-ブチル)アンモニウムテトラ(フェニル)ホウ素、トリメチルアンモニウムテトラ(o-トリル)ホウ素、トリメチルアンモニウムテトラ(o-トリル)ホウ素、トリ(n-ブチル)アンモニウムテトラ(ベンタフルオロフェニル)ホウ素、トリプロビルアンモニウムテトラ(の,p-ジメチルフェニル)ホウ素、トリ(n-ブチル)アンモニウムテトラ(の,p-ジメチルフェニル)ホウ素、トリ(n-ブチル)アンモニウムテトラ(の,m-ジメチルフェニル)ホウ素、トリ(n-ブチル)アンモニウムテトラ(カーデンチーフェーターアンチーファンエーアンステトラ(カーアンモニウムテトラ(カーアンモニウムテトラトリ(n-ブチル)アンモニウムテトラトリ(n-ブチル)アンモニウムテトラトリ(n-ブチル)アンモニウムテトラ

(p-トリフルオロメチルフェニル) ホウ素、トリ (n-ブ チル) アンモニウムテトラ (3,5-ジトリフルオロメチル フェニル) ホウ素、トリ (n-ブチル) アンモニウムテト ラ (o-トリル) ホウ素などが挙げられる。

【0182】N、トージアルキルアニリニウム塩として具体 的には、たとえばN、トージメチルアニリニウムテトラ (フェニル) ホウ素、N、トージエチルアニリニウムテトラ (フェニル) ホウ素、N、トー2、A、L・一ペンタメチルアニリニウム テトラ (フェニル) ホウ素などが挙げられる。

【0183】ジアルキルアンモニウム塩として具体的に は、たとえばジ (1-プロピル) アンモニウムテトラ (ペ ンタフルオロフェニル) ホウ素、ジシクロヘキシルアン モニウムテトラ (フェニル) ホウ素などが挙げられる。 【0184】さらにイオン性化合物として、トリフェニ ルカルベニウムテトラキス (ペンタフルオロフェニル) ボレート、N.N・ジメチルアニリニウムテトラキス (ペン タフルガロフェニル) ボレート、フェロセニウムテトタ (ペンタフルオロフェニル) ボレート、フェロセニウムテルカルベニウムペンタフェニルシクロペンタジエニル網体、 N.P・ジェナルアニリニウムペンタフェニルンクロペンタ 紫エニル種様、下記式 (VII) (VIII) で表されるホウ 紫化合物などを挙げることもできる。

【0185】 【化34】

$$H^{\oplus}$$
 (O Et_2)₂ $B \xrightarrow{\Theta}$ CF_3 \downarrow ... (VII)

【0186】(式中、E tはエチル基を示す。) 【0187】 【化35】

$$Na^{\oplus} B \stackrel{\Theta}{=} \left(\bigcirc_{CF_3}^{CF_3} \right)_4 \cdots (VIII)$$

(III)などの金属ボランアニオンの塩などが挙げられ

【0189】カルボラン化合物として具体的には、たと えば4-カルバノナボラン(14)、1,3-ジカルバノナボ ラン(13)、6.9-ジカルバデカボラン(14)、ドデ カハイドライド-1-フェニル-1.3-ジカルバノナボラン. ドデカハイドライド-1-メチル-1,3-ジカルバノナボラ ン、ウンデカハイドライド-1,3-ジメチル-1,3-ジカルバ ノナボラン、7.8-ジカルバウンデカボラン(13)、2、 7-ジカルバウンデカボラン(13)、ウンデカハイドラ イド-7,8-ジメチル-7,8-ジカルバウンデカボラン、ドデ カハイドライド-11-メチル-2.7-ジカルバウンデカボラ ン、トリ (n-ブチル) アンモニウム1-カルバデカボレー ト. トリ (n-ブチル) アンモニウム1-カルバウンデカボ レート、トリ (n-ブチル) アンモニウム1-カルバドデカ ボレート、トリ (n-ブチル) アンモニウム1-トリメチル シリル-1-カルバデカボレート、トリ (n-ブチル) アン モニウムブロモ-1-カルバドデカボレート。トリ(n-ブ チル)アンモニウム6-カルバデカボレート(14)、ト リ (n-ブチル) アンモニウム6-カルバデカボレート (1

2)、トリ (n-ブチル) アンモニウム7-カルバウンデカ ボレート (13)、トリ (n-ブチル) アンモニウム7,8-ジカルバウンデカボレート(12)、トリ(n-ブチル) アンモニウム2,9-ジカルバウンデカボレート(12)、 トリ (n-ブチル) アンモニウムドデカハイドライド-8-メチル-7.9-ジカルバウンデカボレート. トリ (n-ブチ ル) アンモニウムウンデカハイドライド-8-エチル-7.9-ジカルバウンデカボレート、トリ (n-ブチル) アンモニ ウムウンデカハイドライド-8-ブチル-7,9-ジカルバウン デカボレート. トリ (n-ブチル) アンモニウムウンデカ ハイドライド-8-アリル-7.9-ジカルバウンデカボレー ト. トリ (n-ブチル) アンモニウムウンデカハイドライ ド-9-トリメチルシリル-7,8-ジカルバウンデカポレー ト、トリ (n-ブチル) アンモニウムウンデカハイドライ ド-4.6-ジブロモ-7-カルバウンデカボレートなどのアニ オンの塩: トリ (n-ブチル) アンモニウムビス (ノナハ イドライド-1.3-ジカルバノナボレート) コバルト酸塩 (III)、トリ (n-ブチル) アンモニウムビス (ウンデカ ハイドライド-7.8-ジカルバウンデカボレート)鉄酸塩 (III)、トリ (n-ブチル) アンモニウムビス (ウンデカ ハイドライド-7.8-ジカルバウンデカボレート) コバル ト酸塩 (III)、トリ (n-ブチル) アンモニウムビス (ウ ンデカハイドライド-7.8-ジカルバウンデカボレート) · ニッケル酸塩 (III)、トリ (n-ブチル) アンモニウムビ ス(ウンデカハイドライド-7.8-ジカルバウンデカポレ ート) 網数塩 (III)、トリ (n-ブチル) アンモニウムビ ス(ウンデカハイドライド-7.8-ジカルバウンデカボレ ート) 金酸塩 (III)、トリ (n-ブチル) アンモニウムビ ス(ノナハイドライド-7.8-ジメチル-7.8-ジカルバウン デカボレート) 鉄酸塩 (III)、トリ (n-ブチル) アンモ ニウムビス (ノナハイドライド-7,8-ジメチル-7,8-ジカ ルバウンデカボレート)クロム酸塩(III)、トリ(n-ブ チル) アンモニウムビス (トリプロモオクタハイドライ ド-7,8-ジカルバウンデカボレート) コバルト酸塩 (II I)、トリス (トリ (n-ブチル) アンモニウム) ビス (ウ ンデカハイドライド-7-カルバウンデカボレート)クロ ム酸塩(III). ビス「トリ (n-ブチル) アンモニウム) ビス (ウンデカハイドライド-7-カルバウンデカボレー ト) マンガン酸塩 (IV)、ビス (トリ (n-ブチル) アン モニウム〕ビス(ウンデカハイドライド-7-カルバウン デカボレート) コバルト酸塩 (III)、ビス (トリ (n-ブ チル) アンモニウム] ビス (ウンデカハイドライド-7-カルバウンデカボレート) ニッケル酸塩 (IV) などの金 属カルボランアニオンの塩などが挙げられる。

【0190】上記のような(G-3) イオン化イオン性化合物は、1種単独でまたは2種以上組み合せて用いられる。また、本発明に係るオレフィン重合用機線は、上記周期映第4旅の遷移金属化合物(A)、遷移金属アドド(合物(B)、(G-2)有機アルミニウムオキシ化合物はおな(G-3) イオン性化

合物から選ばれる少なくとも1種の化合物(C)ととも に、必要に応じて後述するような微粒子状担体(D)を 用いることもできる。

【0191】(D) 微粒子状担体

本発明で必要に応じて用いられる (D) 減粒子状担体は、無機または右機の化舎物であって、粒径が10~3 0 μmの 解せたないしな微粒子状の固体が使用される。このうち無機化合物としては多月復酸化物が身まして、具体的にはら 10 2、 A 12 0 3、 M s 0、 Z r 0、 T 10 2、 B 2 0 3、 C a 0、 Z n 0、 B a 0、 T h 0 2 など、またはこれらを含む混合物、たとえばS 10 2 ** M s 0、 S 10 2 ** C 1 0 2 5 10 2 ** C 1 0 3、 S 1 0 2 ** T 1 0 2、 S 1 0 2 ** C 1 0 3 5 1 0 2 ** T 1 0 2 5 1 0 3 ** T 1 0 3 *

【0192】なお、上配無機酸化物には少量のNa₂C O₃、K₂CO₃、CaCO₃、MgCO₃、Na₂SO 、Al₂(SO₄)₃、BaSO₄、KNO₃、Mg (NO₃)₂、Al (NO₃)₃、Na₂O、K₂O、Li₂ Oなどの散物集、筋酸塩、硝酸塩、酸化物成分を含有していても差しつかえない。

【0193】 このような (D) 微粒子状担体は種類およ び製法によりその性状は異なるが、本発明に好ましく用 いられる担体は、比表面積が50~1000m2/g、 好ましくは100~700m2 /gの範囲にあり、細孔 容積が0.3~2.5 c m3/gの範囲にあることが望 ましい。該担体は、必要に応じて100~100℃、 好ましくは150~700℃で焼成して用いられる。 【0194】さらに、本発明に用いることのできる微粒 子状担体(D)としては、粒径が10~300 μmの範 開にある有機化合物の類粒状ないしは微粒子状固体を挙 げることができる。これら有機化合物としては、エチレ ン、プロピレン、1-ブテン、4-メチル-1-ペンテンなど の炭素原子数が2~14のα-オレフィンを主成分とし て生成される(共)重合体またはビニルシクロヘキサ ン、スチレンを主成分として生成される重合体もしくは 共重合体を例示することができる。

【0195】本発明に係るオレフィン電合用機製は、上 記のような周期表第4族の張移金属化合物(A)と、選 移金属アミド化合物(B)と、(C-1) 有機金属化合物、 (C-2)有機アルミニウムオキシ化合物および(C-3) イオ ン化イオン性化合物から選ばれる少なくとも1種の化合 物(C)と、必要に応じて微粒子状担体(D)とからな る。

【0196】重合の際には、各成分の使用法、添加順序は任意に選ばれるが、以下のような方法が例示される。 (1) 成分(A)、成分(B)および成分(C)を任意の順をで重合器に添加する方法。

- (2) 成分(A)を担体(D)に担持した触媒成分、成分(B)および成分(C)を任意の順序で重合器に添加する方法。
- (3) 成分(B)を担体(D)に担持した触媒成分、成分(A) および成分(C)を任意の順序で重合器に添加する方法。
- (4) 成分(C)を担体(D)に担持した触媒成分、成分 (A)および成分(B)を任意の順序で重合器に添加する方法。
- (5) 成分(A)と成分(B)とを担体(D)に担持した 触媒成分、および成分(C)を任意の順序で重合器に添 加する方法。
- (6) 成分(A)を担体(D)に担持した触媒成分、成分(B)を担体(D)に担持した触媒成分および成分
- (C)を任意の順序で重合器に添加する方法。
- (7) 成分(A)と成分(C)とを担体(D)に担持した 触媒成分、成分(B)を任意の順序で重合器に添加する 方法。
- (8) 成分(B)と(C)とを担体(D)に担持した触媒成分、および成分(A)を任意の順序で重合器に添加する方法。
- (9) 成分(A)と成分(B)と成分(C)とを担体
- (D) に担持した触媒成分を重合器に添加する方法。【0197】上記(1)~(8)の各方法においては、各触
- 1019 / J ERUI) ~(6) からかなにおいては、合味 線成分の少なくとも2つ以上は予め接触されていてもよ い、成分(C)が担持されている上記(4)(7)(8)(9)の各 方法においては、必要に応じて担持されていない成分
- 万法においては、必要に応じて担待されていない成分 (C)を、任意の順序で添加してもよい。この場合成分 (C)は、同一でも異なっていてもよい。
- 【0198】また、上記の成分(D)に成分(A) および成分(C)が担持された固体頻媒成分、成分(D)に 成分(B)および成分(C)が担持された固体頻媒成分、成分(D)に成分(A)、成分(B)および成分
- が、、、、、、とかに成が、といい。 (C) が担待された固体検媒成分は、オレフィンが予備 重合されていてもよく、予備重合された固体検媒成分上 に、さらに、一种媒成分が担持されていてもよい。
- 【0199】本発明に係るオレフィンの重合方法では、 上記のようなオレフィン重合触媒の存在下に、オレフィンを重合または共重合することによりオレフィン重合体 を得る。
- 【0200】本発明では、連合は溶解塩合、製剤重合などの液相重合法または気相重合法いずれにおいても実施できる。被組重合法において用いられる不溶柱炭化木素 螺体として具体的には、プロパン、ブタン、ペンタン、ヘキサン、ヘアタン、オクタン、ブクン、ドテカン、頂油などの脂肪族炭化木素:シクロペンタン、シクロヘキサン、メチルシクロペンタンなどの方着核炭化木素:ベンゼン、トルエン、キシレンなどの方着核炭化木素:ベンレンクロリド、クロルベンゼン、ジクロロメタンなどのハロゲン化炭化木素はよれらの混合物などを挙げ

ることができ、オレフィン自身を溶媒として用いること もできる。これらの不活性炭化水素媒体のうちで脂肪族 炭化水素。 脂環族炭化水素が好ましい。また、垂合に用 いる α -オレフィン、脂環族ビニル化合物、環状オレフ ィン自身を溶媒として用いることも好ましい。

【0201】上記のようなオレフィン重合用機線を用い、 オレフィンの重合を行うに際して、成分(A)は、 反応容積1リットル当り、通常10°%~10°~モル、好 ましくは10°~10°4モルとなるような量で用いら れ、成分(B)は通常10°%~10°1モル、投ましくは 10°~~10°5モルとなるような量で用いられる。また 成分(B)は、成分(B)と成分(A)とのモル比

成分(B)/(A))が、通常0.02~100、好ましくは0.05~50となるような量で用いられる。

【0202】成分(C-1) は、成分(C-1) と、成分(A) および成分(B) 中の全遊券金属原子(M) とのモル比((C-1) / M)が、通常0.01~5000、折ましくは0.05~2000となるような量で用いられる。 【0203】成分(C-2) は、成分(C-2) 中のアルミニウ

【0203】 阪外(C-2) は、阪外(C-2) 中のアルミニワム原子と、成分(A) および成分(B) 中の全遷移金属 原子(M) とのモル比【(C-2) / M] が、通常10~500、好ましくは20~2000となるような量で用いられる。

【0204】成分(C-3) は、成分(C-3) と、成分(A) および成分(B) 中の全護移金属原子(M) とのモル比((C-3) /M)が、通常1~10、好ましくは1~5となるような量で用いられる。

【0205】また、このようなオレフィン重合機嫌を用いたオレフィンの重合温度は、週常 - 50~200℃ 財主しくは0~170℃の範囲である。重合圧力は、通常部圧~100kg/cm²、好ましくは溶圧~50kg/cm²の条件下であり、重合反応は、回分式、半連接式、連続式のいずれの方法においても行うことができる。さらに重合を反応条件の異なる2段以上に分けて行うことも可能である。

【0206】機られるオレフィン重合体の分子量は、 命系に水素を存在させるか、または重合温度を変化させ ることによって調節することができる。このようなオレ フィン輝合触媒により 頭合することができるカレフィン としては、エチレン、プロピレン、1-ブテン、1-ペシテン、1-ペキセン、3-メチル-1-ペンテン、4-メチル-1-ペンテン、3-メチル-1-ペンテン、3-エチル-1-ペンテン、4-エチル-1-ペキセン、1-オクル-1-ペンテン、4-エチル-1-ペキセン、1-オクテセン、1-アイン・1-オクテン、1-デセン、1-ドデセン、1-オクタデセン、1-スチレン、ジメチルスチレン類、アリルベンゼン、アリルトルエン類、ビニルナフタレン類、アリルベンゼン、アリルトルエン類、ビニルナフタレン類、アリルベンゼンア、アリルトルエン類、ビニルナフタレン類、アリルベンゼン、アリルトルエン類、ビニルナフタレン列、アリルインタレン ビニルシクロペンタン、ビニルシクロペフタン、アリル ノルボルナンなどの脂塊族ビニル化合剤;シクロペンテ 、シクロヘンテン、ノルボルネン、5-メチルーシール ボルネン、デトラシクロドデセン、2-メチルー1.4.5.8-ジメタノ-1.2.3.4.4a.5.8.8a-オクタヒドロナフタレン などの現状オレフィン;1.4-ペンタジエン、1.5-ペキ サジエン、1.4-ペキサジエン、1.59-デカトリエンなど の炭素原子数が4〜20の鎖状ポリエン;5-エチリデン ノルボルネン、ジンクロペンタジエンなどの概状ポリエンなどを解することができる。

【0207】これらのオレフィンは、単独であるいは2 種以上組み合わせて用いることができる。

[0208]

【発明の効果】本発明に係るオレフィン重合触媒は、高 い重合活性を有し、分子量分布が広く、かつ2種以上の オレフィンを共重合したときに組成分布が狭いオレフィ ン(共)重合体を得ることができる。

【0209】本発明に係るオレフィンの重合方法は、高 い重合活性で、分子量分布が広く、かつ2種以上のオレ フィンを共通合したときに組成分布が狭いコレフィン重 合体を得ることができる。本発明の方法で得られたオレ フィン (共) 重合体は、分子量分布が広いので成形性に 優れている。

[0210]

【実施例】以下、実施例に基づいて本発明をさらに具体 的に説明するが、本発明はこれら実施例に限定されるも のではない。

【0211】なお、本実施例において、極限粘度

([n])は、135℃、デカリン中で測定した。分子 量分布 (Mw/M n)は、ロージクロルペンゼンを溶媒と して、140℃においてゲルパーミエーションクロマト グラフィー (GPC)により測定して求めた。

[0212]

【実施例1】 死分に營業販換した20m 1のガラス製容 器にトルエン5m 1を違入し、これにメチルアルよう サンをアルミニウム原子検放での 1 ミリモル、ビス (1,3-ジメチルシクロペンタジエニル) ジルコニウムジ クロリドを0.1マイクロモルおよび下記式(a) で示さ れるチタン化合物(e)1を0.1マイクロモル加えて5 分間段拌し子債接触接媒 (~1)を罰製した。

【0213】上記とは別に、充分に遊素置換した内容積 1リットルのステンレス製オートクレーブにシクロへキ サン350m1、次いではサテンを150m1製入し た。これに、トリイソブチルアルミニウムを0.5ミリ モル加え、素内を60でに昇温した。その後、上記予備 接触触媒件○1を全量エチレンで圧入することにより重 合を開始した。連続的にエチレンを供給しながら全圧8 kg/cm²-G、70でで15分間電合を行った後、少 型のメタノールを圧入により添加し重合を停止した。重 合反じ液を大過剰のメタノールー塩酸溶液定加え、得ら れたボリマーを、130℃で12時間減圧下に乾燥させた。その結果、[n]が3.97 d 1/g、Mw/Mnが5.2のボリマー7.6 g が得られた。

[0214]

【化36】

(34)



[0215]

【比較例1】実施例1において、ビス(1,3-ジメチルシ クロペンタジエニル) ジルコニウムジクロリドを用いな かったこと以外は同様にして重合を行った。その結果、 [ヵ] が0.95d1/g、Mw/Mnが2.0のポリ マー3.6 なが得られた。

[0216]

【比較例2】実施例1において、チタン化合物(B-1)を 用いず、水素を50m1導入したこと以外は同様にして 重合を行った。その結果、【p]が2、93d1/g、 Mw/Mnが2、9のポリマー4、2gが得られた。 【02171

【実施例2】実施例1において、チタン化会物(8-1) の 代わりに下記式(6) で示されるチタン化会物(8-2) を 0.1マイクロセル用いたこと以外は同弊にして重合を 行った。その結果、[ヵ]が3.90 d 1/g、Mw/ Mnが5.3のボリマー7.5gが得られた。 (0.2181)

【化37】

[0219]

【比較例3】実施例1 において、ビス(1,3-ジメチルシ クロペンタジエニル)ジルコニウムジクロリドを用い ボ、チタン化合物(0-1) の代わりに前記式(6) で示され るチタン化合物(0-2) を0.1 マイクロモル用いたこと 以外は同様にして重合を行った。その結果。 [ヵ] が 0.84d1/g、Mw/Mnが2.0のポリマー3.4 gが得られた。

[0220]

【実施例3】充分に窒素置換した20m1のガラス製容器にトルエン5m1を装入し、これにメチルアルミノキ サンをアルミニウム原子換算で0.5ミリモル、ビス (1,3-ジメチルシクロペンタジエニル) ハフニウムジク ロリドを0.4マイクロモルおよびビス [ビス (トリメ チルシリル) アミド] ジルコニウムジクロリド (【(Me, $\mathrm{Si}_{2}\mathrm{N}_{2}\mathrm{Zr}$ $\mathrm{C}_{1_{2}}\mathrm{N}_{2}\mathrm{Zr}$ クロモル加えて 5分間機 拌し子価條幹輪枚級 ($\mathrm{P-3}$) を測察した。

【0221】上記とは別に、充分に榮素質像した内容情 1リットルのステンレス製オートクリープにシクロへキ サン350m1、次いで1オクテンを150m1装人した。これに、トリイソブチルアルミニウムを0.5ミリ ほか加え、素内を60℃に昇温した。その後、上記予備 会権開始した。連続的にエチレンを供給しなが6全圧8 kg/cm¹⁻⁶、70℃で15分間重合を行った後、少 豊のメタノールを圧入により締加し重合を作した。重 合反応液を大送刺のメタノール一塩酸溶液に加え、得られたポリマーを、130℃で12時間減圧下に乾燥させ た。その結果、[カ]が4.71d1/g、Mw/Mn が4.9のポリマー6.7gが得られた。

[0222]

【比較例4】実施例3において、ビス(1,3-ジメチルシ クロペンタジエニル) ハフニウムジクロリドを用いなか ったこと以外は同様にして重合を行った。その結果、 [ヵ]が2.37 d1/g、Mw/Mnが1.9のボリ マー3.6 gが得られた。

[0223]

[比較例5] 実施例3において、ビス [ビス (トリメチルシリル) アミド] ジルコニウムジクロリドを用いず、水素を80m | 導入したこと以外は同様にして重合を行った。その結果、[ヵ] が2.88 d l / g、Mw/Mnが3.0のポリマー3.3gが得られた。 [0224]

【実施例4】充分に窒素置換した20m1のガラス製容器にトルエン5m1を装入し、これにトリイソブチルアルミニウムを5マイクロモル、ビス(1,3-ジメチルシク

ロベンタジエニル)ハフニウムジクロリリドを 0. 4マイ クロモル、前記式(b) で示されるチダン化舎物(b-2) を 0. 1マイクロモル、トリフェニルカルベニウムテトラ キス (ベンタフルオロフェニル) ボレートを1マイクロ モル、この間下で加えて5分間照料し予備接触度線(P-4) を 割割した

【0225】上記とは別に、永分に望素置換した内容情 リットルのステンレス製オートクレーブにシクロへキ サン350m1、次いで・ナクテンを150m1製入した。これに、トリイソブチルアルミニウムを0.5ミリ モル加え、条内を60℃に昇落した。その後、上記予備 健験財験版や0.6を量エチレンで圧入することにより重 合を開始した。連続的にエチレンを供給しながら全圧8 はg/cm¹⁻⁶、70℃で15分間重合を行った後、少 量のメタノールを圧入により落加し重合を停止した。重 台反応液を大過剰のメタノールー塩酸溶液に加え、得ら れたポリマーを、130℃で12時間設圧下に乾燥させ たポリマーを、130℃で12時間設圧下に乾燥させ たポリマーを、130℃で12時間設圧下に乾燥させ たポリマーを、130℃で12時間設圧下に乾燥させ たポリマーを、130℃で12時間設圧下に乾燥させ たポリマーを、130℃で12時間設圧下に乾燥させ たポリマーア・3度が得られた。

[0226]

[0227]

【比較例6】実施例4において、ビス(1,3-ジメチルシ クロペンタジエニル) ハフニウムジクロリドを用いなか ったこと以外は同様にして重合を行った。その結果、 [カ] が1.29 d1/g、Mw/Mnが2.1のポリ マー3.7gが得られた。

【比較例7]実施例4において、チタン化合物(8-2)を 用いず、水素を80m1導入したこと以外は同様にして 重合を行った。その結果、[n]が3.0441/g、 Mw/Mnが3.1のポリマー3.6gが得られた。 【図面の簡単な説明】

【図1】本発明に係るオレフィン重合用触媒の調製工程を示す説明図である。

【図1】

